# 3-AROMATIC SUBSTITUTED PROPIONIC ACID OR ACRYLIC ACID COMPOUND

Patent number:

JP2000344748

**Publication date:** 

2000-12-12.

Inventor:

KITAJIMA HIROSHI; NAKAMURA

MITSUHARU; TAMAGAWA

HIROYOSHI

**Applicant:** 

WELFIDE CORP

**Classification:** 

- international:

A61K31/4035; A61K31/404; A61K31/421; A61K31/422; A61K31/423; A61K31/427; A61K31/428; A61K31/44; A61K31/4427; A61K31/4439; A61K31/444; A61K31/454;

A61K31/4545; A61K31/4709; A61K31/4725; A61K31/496; A61K31/5377; A61K31/55;

A61P3/10; A61P9/10; A61P19/02;

A61P35/00; A61P37/02; C07D209/44; C07D213/30;

C07D263/32; C07D401/12;

C07D405/12; C07D409/12;

C07D413/12; C07D413/14;

C07D417/12; A61K31/403;

A61K31/421; A61K31/422;

A61K31/423; A61K31/427; A61K31/428; A61K31/44;

A61K31/4427; A61K31/4523;

A61K31/4709; A61K31/472;

A61K31/496; A61K31/5375;

A61K31/55; A61P3/00; A61P9/00;

A61P19/00; A61P35/00;

A61P37/00; C07D209/00;

C07D213/00; C07D263/00;

C07D401/00; C07D405/00;

C07D409/00; C07D413/00;

**C07D417/00**; (IPC1-7):

C07D213/30; A61K31/4035;

A61K31/404; A61K31/421; A61K31/422; A61K31/423; A61K31/427; A61K31/428; A61K31/44; A61K31/4427; A61K31/4439; A61K31/4545; A61K31/4709; A61K31/4725; A61K31/496; A61K31/5377; A61K31/55; A61P3/10; A61P9/10; A61P19/02; A61P35/00; A61P37/02; C07D209/44; C07D263/32; C07D401/12; C07D413/12; C07D413/14; C07D417/12

## - european:

Application number: JP20000089964 20000328 Priority number(s): JP20000089964 20000328; JP19990087308 19990329

Report a data error here

# Abstract of JP2000344748

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain the subject new compound having a combination of insulin secretion promotive action with insulin resistance improving effect and characterized by having no thiourea structure. SOLUTION: This new compound is a compound of formula I [R0 is H or a 1-5C alkyl; R1 and R2 are each the same as R0 or joined together to form a double bond; R3 is H, a 1-5C alkyl or the like; R4 is an amino N(R5) (R6) (R5 and R6 are each H, an aryl or the like) or the like; A is N(R7) (R7 is H, a 1-5C alkyl or the like); Ar is a (substituted) aromatic ring or aromatic heterocyclic ring; X and Y are each a bond, oxygen or the like; n is 1-5; Z is a (substituted) 1-5C alkyl or the like], e.g. 2-(3-cyclohexylureido)-3- 4-[2-(5-ethyl-2-pyridyl)ethoxy]phenyl)propionic methyl ester. The compound of formula I is obtained, for example, by condensation reaction between an aldehyde of formula II and an ester of formula III in the presence of a base.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

(19)日本国特許庁(JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2000-344748 (P2000-344748A)

(43)公開日 平成12年12月12日(2000.12.12)

(51) Int.CL'	銀別記号	FI	テーマユード(参考)
C 0 7 D 213/30		C 0 7 D 213/30	4 C 0 5 5
A61K 31/4035		A61K 31/4035	4 C 0 5 6
31/404		31/404	4 C 0 6 3
31/421		31/421	4 C 0 8 6
31/422		31/422	4 C 2 O 4
	家在在李	未結束 請求項の数8 〇	L(全 94 頁) 最終頁に続く
(21) 出願番号	特職2000-89964(P2000-89964)	(71) 出廢人 000008725	
		•	イド株式会社
(22)出題日	平成12年3月28日(2000.3.28)	大阪府大阪	市中央区平野町2丁目6番9号
		(72) 発明者 北嶋 治	
(31)優先権主張番号	特觀平11-87308	大阪府牧方	市招提大谷二丁目25番1号 古
(32)優先日	平成11年3月29日(1999.3.29)	宫婴某株式会社创集研究所内	
(33)優先權主張国	日本 (JP)	(72) 発明者 中村 光光	· ·
		大阪府权力	市招提大谷二丁目25番1号 古
	* ·	高製業株式	会社創業研究所內
		(72) 発明者 玉川 裕善	
	•	大阪府校方	市农提大谷二丁目25番1号 吉
	•	富製業株式	会社創築研究所内
			最終頁に続く

# (54) 【発明の名称】 3-芳香族置数プロピオン酸またはアクリル酸化合物

# (57)【要約】

【課題】 インスリン分泌促進作用とインスリン抵抗性 改善作用を併せ持つ糖尿病治療薬を提供すること。 \*【解決手段】 一般式( 1)

[(11]

 $Z-Y-(CH_{2})_{\overline{n}}-X-(AF)-C-C-CO_{2}R^{3}$   $R^{1} A-COR^{4}$ (1)

(式中、各記号の定義は明細書に記載の通りである。) により表される3-芳香族置換プロビオン酸またはアク リル酸化合物ならびにその薬理上許容される塩が上記課 題に合致することを見出した。 【特許請求の簡囲】 【請求項1】 一般式 (I)

\* [1½1] \* R° R²

[式中、R°は水薫または炭素数]~5のアルキル基を 示す。R\*、R\* はそれぞれ同一または異なって、水素 または炭素数1~5のアルキル基を示すが、あるいは、  $R^1$  と $R^1$  は結合して二重結合を形成する。 $R^1$  は水 素、炭素数1~5のアルキル基またはアラルキル基を示 す。R¹ は−N(R¹)(R°)(式中、R¹、R°は 同一または異なって、水素、アリール、シクロアルキル アルキル、炭素数1~5のアルキル基.炭素数3~7の シクロアルキル墓またはアラルキル墓を示すか、または 隣接する窒素原子と互いに結合してヘテロ環を形成して もよい。)で表されるアミノ基、環内に1~2個の不飽 和結合を有することもある2または3項性縮環状アミノ 基またはスピロ環式アミノ基を示す。Aは-N(R') - (R'は水素または炭素数1~5のアルキル苺を衰 す)または-C(R\*)(R\*)-(式中、R\*、R\* は水素または炭素数1~5のアルキル量を衰す。)を示 す。Arはその環上に少なくとも1つの置換基を有して もよい芳香族環または芳香族復素環を示す。Xは結合、 職素。−N (R¹°) − (式中、R³°は水素、炭素数 ] ~ 5のアルキル夢またはアリール基を表す)、-SOm-(式中、血は0~2を衰す)、-CON(R\*\*)- (式 中、R\*\*は水素、炭素数1~5のアルキル基またはアリ ール華を表す)。-N(R\*\*)CO-(式中、R\*\*は水 30 素、炭素数1~5のアルキル基またはアリール基を表 す)を示す。 nは1~5の整数を示す。 Yは結合、酸 素。-N(R\*\*)-(式中、R\*\*は水素、炭素数1~5 のアルキル基またはアリール基を表す)、一S〇m-(式中、mは0~2を表す)、-CON (R\*\*) - (式 中、R<sup>\*\*</sup>は水素、炭素数1~5のアルキル基またはアリ ール墓を表す)または「N(R))〇〇一(式中、R) は水素、炭素数1~5のアルキル基またはアリール基を

表す)を示す。 Zは少なくとも 1 つの置換基を有しても※ R<sup>18</sup> R<sup>18</sup> (Za) (Zb)

(式中、EはO、SまたはN日を衰す。R\*\*, R\*\*は同一または異なって水煮、ハロゲン、炭素数1~5のアルキル基、ハロアルキル基、面換されてもよい炭素数3~7のシクロアルキル基、フェニル基、ビリジル量、チェコル基、モルホリニル、ビベリジニルまたはビベラジニ 50 される塩を含有する医薬。

※よい炭素数1~5のアルキル基、1~6個の不飽和結合を有してもよい炭素数6~20の炭化水素基、炭素数3
16 ~7のシクロアルキル基、アラルキル基、アリール基、ヘテロアリール基、またはC(R<sup>10</sup>)(R<sup>11</sup>)=N-O-(式中、R<sup>10</sup>は水素原子または炭素数1~5のアルキル基を示し、R<sup>11</sup>はその環上にヘテロアリール基を置換してもよいアリール基を表す。)で表されるオキシムを示す。1により表される3-芳香族置換プロピオン酸またはアクリル酸化合物ならびにその薬理上許容される塩。

【請求項2】 AがCH。である請求項1記載の化合物。

26 【請求項3】 Arがベンゼンである請求項担款の化 合物。

【語求項4】 Xが結合、酸素、-SOm - (式中、m)は $0\sim2$ を表す)、 $-CON(R^{32}) - (式中、R^{32})$ は、水素、炭素数  $1\sim5$ のアルキル基またはアリール基を表す)または $-N(R^{32})$   $CO-(式中、R^{32})$ は水素、炭素数  $1\sim5$ のアルキル基またはアリール基を表す)である語求項 1 記載の化合物。

【請求項5】 Yが結合、酸素、-N(R\*\*)-(式中、R\*\*は水素、炭素数1~5のアルキル基またはアリール基を表す).-CON(R\*\*)-(式中、R\*\*は水素、炭素数1~5のアルキル基またはアリール基を表す)または-N(R\*\*)CO-(式中、R\*\*\*は水素、炭素数1~5のアルキル基またはアリール基を表す)である請求項1記載の化合物。

【請求項6】 2が1~6個の不飽和結合を有してもよい炭素数6~20の炭化水素基、置換されてもよいアリール華、もしくは式 【化2】

ルを表す。)から選ばれる含窒素復素環基である語求項 1記載の化合物。

【請求項7】 請求項1に記載の3-芳香族置換プロピオン酸またはアクリル酸化合物ならびにその業理上許容される塩を含有する医業。

【語求項8】 <br/>
<br

#### 【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は血鑑低下作用ならび に脂質低下作用を有し、鑑尿病およびその合併症。高脂 血症等の関連疾患の治療薬ならびに予防薬として有用な 新規3 - 芳香族置換プロビオン酸またはアクリル酸化合 物またはそれらの塩およびその医薬用途に関する。

#### [0002]

【従来の技術および発明が解決しようとする課題】糖尿 病の大半を占めるインスリン非依存型鑑尿病(NIDD M) の病態はインスリンの感受性低下(インスリン抵抗 性)とインスリンの分泌不全によって特徴付けられる。 インスリンの感受性低下は代償的なインスリンの分泌を 亢進させ、次第に膵臓8細胞の疫弊に伴うインスリン分 **秘不全を引き起こし、インスリン抵抗性と併せて高血糖**。 状態を示すようになる。かかる高血鑑状態はさらにイン スリンの感受性を低下させ種々の合併症を伴う鑑尿病へ と進行していく。NIDDMの治療には食事療法・運動 20 療法に加えて鑑尿病治療薬が用いられ、さらに病気が進 行するとインスリンの補充療法等が行われる。現在、臨 床上用いられている糖尿病治療薬(血鑑降下薬)は大き く分けると、インスリン分泌を促進させて血糖低下作用 を示すインスリン分泌促進剤とインスリン分泌を介さず インスリン自体の作用を増強させるインスリン作用増強 菜 (インスリン抵抗性改善薬とも呼ばれている) に分類 される。前者の例として、トルブタミド、グリクラジ ド、グリベンクラミドに代表されるスルホニルウレア剤 は、その作用が持続的で強力であることなどで、低血糖 30 などの副作用や二次無効などが問題となっている。最 近、非スルホニルウレア構造の速効性インスリン分泌促 進剤(たとえば、セナグリニド、KAD-1229、レ パグリニド) などが開発されている。一方、後者の例と してピグアナイド剤(たとえばメトホルミン、ブホルミ ンなど)やチアゾリジン誘導体(トログリタゾン、ピオ グリタゾン、ロシグリタゾンなど》等が開発されている が、場合によりこれら薬剤の併用なども行われる。しか しながら、既存の薬物のみでは十分な効果が得られない 場合も多く、より高度な血経管理が可能で、安全性の高 40 い薬剤の開発が望まれている。発明者らはNIDDMの 病態ならびに既存業の問題点から、インスリン分泌促進 作用とインスリン抵抗性改善作用を併せ待つ化合物は、 より効果的な血鑑管理ができるものと考えた。特開平1 0-7647号公報には、インスリン分泌促進作用とイ ンスリン抵抗性改善作用を併せ持つ化合物としてチオ尿 素誘導体が関示されているが、本発明の化合物はテオ尿 素構造を有していないことを特徴とするものである。さ ろに、ジャーナル オブ エンドクリノロジー、150 巻(1)、107-111質(1996年) (J. B.

ndocrinol., 150 (1), 107-111 (1996)〕においてインスリン鑑績性改善剤である ピオグリタゾンにインスリン分泌促進作用のあることが 報告されているが、その作用は十分なものではない。 【①①①3】一方、種々のカルボン酸誘導体が経尿治療 葉として有用であることが特許に関示されている。たと、 えば、特関平?-149636号および特関平10-2 37.04.9号公報には3-アリール-2-ヒドロキシブ・ ロビオン酸誘導体が、WO97/31907号、特豪平 7-505647号、特表平8-504199号、特開 平8-325250号、特開平8-325263号、特 関平8-325264号、特開平9-323982号、 特開平9-323967号公報には3-フェニルブロビ オン酸誘導体が報告されているが、上述の特許には、本 発明の化合物のごときカルボン酸誘導体を示唆する記載 はなく、また、上述の特許に関示されている化合物のい くつかは、脂肪細胞の分化誘導やグルコースの恒常性に 関与するベルオキシソーム増殖因子活性化受容体(PP AR-y) のアゴニストであり、かかる作用はインスリ ンの作用を増強させることを特徴とし、インスリンの分 | 秘促進作用を有するものではない。さらに、トログリター ゾンに代表されるPPAR - アのアゴニストは、大腸 瘵」前立腹癌およびリウマチなどの自己免疫疾患の治療 に有用であることが報告されている。〔Nature medicine, 4 (9), 1046-1052 (1 998); Cancer Reserch, 58(1 5), 3344-3352 (1998); Natur e. 391 (6662), 82-86 (1998)]. 一方、特表平4-330055号公報には、インスリン 分泌促進剤としてのベンジリデンコハク酸誘導体が、特 闘平5-294926号、特闘平6-107633号、 特開平6-107635号および特開平6-10764 ①号公報にはインスリン分泌促進剤としてのコハク酸誘 導体について報告されているが、いずれも本発明の化合 物のごときカルボン酸を示唆する記載はなく、また直接 的なインスリン抵抗性改善作用に基づく血糖低下作用を 示すものではない。しかるに、本発明は、インスリン分 泌促進作用とインスリン抵抗性改善作用を併せ持つこと を特徴とする鑑尿病治療薬を提供することを目的とす

#### [0004]

【課題を解決するための手段】発明者らは上述の課題を解決する手段として、インスリン分泌促進作用とインスリン紙が性改善作用を併せ持つ化合物の探索台成研究を行い、それらのインスリン分泌促進作用とインスリン抵抗性改善作用ならびに血艦隊下作用を評価した結果、下記一般式(!)で示される新規3-芳香繁慶換プロピオン酸またはアクリル酸化合物またはそれらの塩が前記作用において優れていることを見出し、本発明を完成するのに至った。すなわち、本発明は以下の通りである。一般

式(]) [0005]

$$\begin{array}{c}
* [1t3] \\
* \\
R^0 R^2 \\
\hline
C CO_2R^3
\end{array}$$
(i)

【9066】 [式中、R\* は水素または炭素数1~5の アルキル基を示す。R1.R1はそれぞれ同一または異 なって、水素または炭素数1~5のアルキル基を示す か、あるいは、R"とR"は結合して二重結合を形成す る。R'は水素。炭素数1~5のアルキル基またはアラ ルキル基を示す。R1 は-N(R1)(R0)(式中、 R<sup>9</sup>、「R<sup>9</sup> は同一まだは異なって、水素、アリール、シ クロアルキルアルキル、炭素数1~5のアルキル蟇、炭 素数3~7のシクロアルキル基度だはアラルキル基を示 すか、または隣接する窒素原子と互いに結合してヘテロ 環を形成してもよい。)で表されるアミノ基、環内に! ~2個の不飽和結合を有することもある2または3環性 - N(R') - (R'は水素または炭素数1~5のアル キル墓を衰す) まだは-C(R\*)(R\*) - (式中、 R°、R°は水素または炭素数1~5のアルキル基を表 す。)を示す。Arはその環上に少なくとも1つの置換 基を有してもよい芳香族環または芳香族復素環を示す。 Xは結合、酸素。-N(R\*\*)-(式中、R\*\*は水素、 炭素数1~5のアルキル基またはアリール基を表す)、 -SOm - (式中、mは0~2を表す), -CON (R \*\*) - (式中、R\*\*は水素、炭素数1~5のアルキル基 またはアリール基を表す) - N(R\*) CO-(式 中、R\*\*は水素、炭素数1~5のアルキル基またはアリ ール墓を表す)を示す。nは1~5の整数を示す。Yは※

※結合、酸素、-N(R\*\*)-(式中、R\*\*)は水素、炭素 数1~5のアルキル基またはアリール蓋を表す)。~\$ 16 Om - (式中、mは0~2を表す)、-CON(R\*\*) - (式中、R\*\*は水素、炭素数1~5のアルキル基また はアリール基を表す)または-N(R11)CO-(式 中、R\*\*は水素、炭素数1~5のアルキル基またはアリ ール基を衰す)を示す。 乙は少なくとも 1 つの置換基を 有してもよい炭素数1~5のアルキル基、1~6個の不 飽和結合を有してもよい炭素数6~20の炭化水素基、 炭素数3~7のシクロアルキル基、アラルキル基、アリ ール基、ヘテロアリール基、またはC(R<sup>\*\*</sup>)(R<sup>\*\*</sup>) = N - O - (式中、R \*\* は水素原子または炭素数 1 ~5 縮環状アミノ基またはスピロ環式アミノ基を示す。Aは 26 のアルキル基を示し、 $R^{11}$ はその環上にヘテロアリール 基を面換してもよいアリール基を表す。)で衰されるオ キシムを示す。〕により表される3~芳香族置換プロピ オン酸またはアクリル酸化合物ならびにその薬理上許容 される塩、および上記化合物を有効成分として含有する 医薬、特にインスリン分泌促進作用とインスリン抵抗性 改善作用を併せ持つことを特徴とする鑑尿病治療薬。― 般式(1)の化合物の具体的な懸檬としては、次の通り である。

一般式(j・) [0007] [(£4]

$$Z-Y-(CH_2)_{\overline{h}}-X C$$
 $C$ 
 $C$ 
 $CO_2R^3$ 
 $COR^4$ 

【0008】 (式中、R1、R1 はそれぞれ同一または 異なって、水素または炭素数1~5基のアルキル基を示 すか。あるいは、R\*\*とR\*\*は結合して二章結合を形成 40 する。R1 は水素、炭素数1~5のアルキル基またはア ラルキル基を示す。R1 は-N(R))(R°)(式 中、R\* 、R\* は同一または異なって、水素、アリー ル、ジクロアルキルアルキル、炭素敷 1 ~5 のアルキル 基。炭素数3~7のシクロアルキル基またはアラルキル 基を示すか、または隣接する窒素原子と互いに結合して / ヘテロ環を形成してもよい。)で衰されるアミノ蟇、環 内に1~2個の不飽和結合を有することもある2または 3 類性縮環状アミン基またはスピロ環式アミン基を示 す。Xは結合、酸素、−S○m −(式中、mは0~2を 50. しくは式

表す)、一CON(R<sup>\*\*</sup>)-(式中、R<sup>\*\*</sup>は水素、炭素 数1~5のアルキル基またはアリール基を表す)。-N 《R\*\*》CO-(式中、R\*\*は水素、炭素数1~5のア ルキル基またはアリール基を表す)を示す。 nは1~5 の整数を示す。 Yは結合 酸素、-N(R\*\*)-(式 中、R\*\*は水素、炭素数1~5のアルキル基またはアリ ール基を表す). - CON (R11) - (式中、R11は水 素、炭素数1~5のアルキル基またはアリール基を表 す)または-N(R<sup>\*\*</sup>)CO-(式中、R<sup>\*\*</sup>)は水素、炭 素数1~5のアルキル基またはアリール基を表す)を示 す。 2は1~6個の不飽和結合を有してもよい炭素数6 ~20の炭化水素基、置換されてもよいアリール基、も

[0000]

【0010】(式中、EはO、SまたはN日を表す。R \*\*、R\*\*\*は同一または異なって水素、ハロゲン、炭素数 1~5のアルキル基、ハロアルキル基、置換されてもよ 10 い炭素数3~2のシクロアルキル基。フェニル基。ビリ ジル基、チエニル基、モルホリニル、ピペリジニルまだ はピペラジニルを表す。) から選ばれる含窒素複素職基 を示す。〕により表される3-芳香族置換プロビオン酸 またはアクリル酸化合物ならびにその薬理上許容される 组、

#### [0011]

【発明の実施の形態】本明細書において、各記号の定義 は次の通りである。R°~R'、R'~R"および2に おいて、炭素数1~5のアルキルとは直鎖または分枝鎖 20 状のアルキルを示し、メチル、エチル、プロピル、イソ プロビル、ブチル、イソブチル、第3級ブチル・ペンチ ル、イソペンチルなどが挙げられ、メチル、エチル、イ ソプロピルが好ましい。R1、R1、R11~R11、R11 および2において、アリールとはフェニル、ナフチルが 夢げられ、フェニルが好ましい。 R'、 R° において、 シクロアルキルアルキルとは炭素数3~7のシクロアル キルが置換した炭素数1~4のアルキルを示し、シクロ プロビルメチル、シクロプチルメチル、ジクロヘキシル メチル、シクロヘプチルメチル、2-シクロヘキシルエ 30 チル、3-シクロヘキシルプロビルなどが挙げられる。 R\*、R\*、R\* および乙において、アラルキルとはべ ンジル、2-フェニルエチル、1-フェニルエチル、3 ーフェニルプロビルなどを示し、ベンジルが好ましい。 AIにおいて、芳香族環または芳香族複素環とはベンゼ ン、ナフタレン、ピリジン、チオフェン、フラン、イン ドール、ベンズオキサゾール、ベンズイソキサゾール、 ベンゾフラン、ベンゾチオフェン、キノリン、イソキノ リンなどが挙げられる。こにおいて、ヘテロアリールと はピリジル、チエニル、プリル、ピロリル、イミダゾリ 40 ル、オキサブリル、イソオキサブリル、チアブリル、ピ **(リダジニル、ピリミジニル、ピラジニル、インドリル、** インドリニル、ベンゾフラニル、2、3 ージヒドロベン ゾフラニル、ベンゾチエニル、ベンズオキサゾリル、ベ ンズイミダゾリル、ベンゾチアゾリル、キノリル、イソ キノリル、キノキサリニル。キナゾリニルなどが挙げら れ、3ーキノリル、2ーベンゾフラニル、2,3ージヒ ドローアーベンゾフラニル、2ーベンゾチエニル、2ー インドリル、2-インドリニルなどが好ましく。特にビ リジル、オキサゾリル、イミダゾリル、ベンズオキサゾ 50 2-イル、シスーデカヒドロイソキノリンー2-イル、

リルが好ましい。

【0012】R'、R' および2において、炭素数3~ 7のシクロアルキルとはシクロプロビル、シクロペンチ ルーシクロヘキシル、シクロヘブチルなどが挙げられ、 シクロヘキシルが好ましい。R' およびR° において、 隣接する窒素原子と互いに結合して形成されるヘテロ環 としては1-アジリジニル、1-アゼチジニル、1-ビ ロリジエル、1ーピペリジエル、1ーピペラジエル、1 - アゼピニル、モルホリノ、チオモルホリノなどが挙げ **られる。** 

【0013】R"において、環内に1~2個の不飽和結 台を有することもある2項性縮環状アミノ基とは、5~ 7員頃の環状炭化水素基と5~6員頃の環状アミノ基が 縮合した1~2個の不飽和結合も有することもある縮環 状のアミノ基を意味し、たとえば、シスーへキサヒドロ イソインドリン・2・イル、トランス・ヘキサビドロイ ソインドリンー2ーイル、4,5,6;7ーテトラヒド ロイソインドリンー2ーイル、トランスー3 a、4, 7、7aーテトラヒドロイソインドリンー2ーイル、シ A = 3a, 4, 7,  $7a = \mathcal{F} + \mathcal{F} +$ -2-4u, 3a, 4, 5, 7a-5+5+5+4ンドリンー2ーイル、3a、7aージヒドロイソインド リン・2・イル、トランス・ヘキサビドロインドリン・ 1-イル、トランス-3a、4,7、7a-テトラヒド ロインドリン・1ーイル、シス・3 a、4, 7、7.a-テトラヒドロインドリン-1-イル、3a, 6、7、7 a-テトラヒドロインドリンー1ーイル、3a、7a-ジヒドロイソインドリン・1ーイル、シスーオクタヒド ロー2ーピリンジンー2ーイル、トランスーオクタヒド ロー2ーピリンジンー2ーイル、シスーオクタヒドロー 1-ビリンジン-1-イル、トランス-オクタヒドロー 1-ビリンジン-1-イル、シス-2-アザビシクロ [3, 3, 0] オクター2ーイル、トランスー2ーアザ ピンクロ[3、3,0]オクター2ーイル、シスー3ー アザビシクロ[3,3,0]オクター3ーイル、1, 2、3、4ーテトラヒドロイソキノリン-2-イル、 1、2、3、4、5、6、7、8ーオクタヒドロインキ ノリン-2-イル、シス-1,2,3、4,4a、5, 8、8a-オクタヒドロイソキノリン-2-イル、トラ ンス-1, 2, 3, 4, 4a, 5, 8, 8a-オクタヒ ドロイソキノリンー2ーイル、トランスー1,2、3, 4. 4a, 5. 6, 8a-オクタヒドロイソキノリンー

トランスーデカヒトロイソキノリン-2-イル、1, 2. 3, 4, 4a, 5, 6. 8 a - オクタヒドロキノリ

ン-1-イル、1, 2, 3、4, 5、6, 7, 8-オク タヒドロキノリン-1-イル等があげられる。

【0014】R\* において、環内に1~2個の不飽和結 台を有することもある3項性縮環状アミノ基とは.1~ 2個の不飽和結合も有することもある5~7員項の環状 炭化水素基と5~6 真環の環状アミノ基が縮合し、その 環状炭化水素基に炭素数1~2個のアルキレンまたは酸

えば、エンドー4ーアザートリシクロ [5.2.1.0] \*・。〕デカー4ーイル、シスー4ーアザートリシクロ [5. 2. 2. 0\*\*\*] ウンデカー4ーイル、エンドー 4-アザートリシクロ[5.2.2.0\*\*\*] ウンデカ

-8-エン-4-イルなどがあげられる。R1 におい て、スピロ環式アミノ基とは、5~7員環の環状アミノ 基に5~7月頃のシクロアルキル環または酸素原子が1

~2個介在する5~7月頃の脂環式接索環がスピロ結合 してなるスピロ環式のアミノ基を意味し、たとえば、2

ロ[4,5]デカー2ーイル、3ーアザスピロ[5, 5] ウンデカー3ーイル、3ーアザスピロ[5、6] ド デカー3ーイル、7ーアザスピロ[4、5]デカー7ー

イル、8ーアザスピロ [4、5] デカー8ーイル、8ー アザー1ーオキサスピロ[4,5]デカー8ーイル、8 ーアザー2ーオキサスピロ [4,5] デカー8ーイル、

9-アザー1-オキサスピロ[5,5]ウンデカ-9-イル、ターアザー3ーオキサスピロ[5,5]ウンデカ

-9-イル、8-アザー1、4-ジオキサスピロ[4, 5] デカー8-イル、9-アザー1、3-ジオキサスピ 36 ロ[5,5]ウンデカーターイル、ターアザー1、5-

ジオキサスピロ [5,5] ウンデカー 9 - イルなどを挙 げることができる。

【0015】乙において、1~6個の不飽和結合を有し てもよい炭素数6~20の炭化水素とは、ヘキシル、ヘ プラル、オクラル、ノニル、デシル、ウンデシル、ドデ シル、1,5-ヘキサジエニル、1-ノネニルなどが参 げられる。R\*\*、R\*\*において、ハロゲンとは塩素、臭 素。フラ素、ヨウ素を示す。R10、R10において、ハロ アルキルとは、ハロゲンが衝換した炭素数1~5のアル 40 キルを示し、フルオロメチル、ジフルオロメチル、トリ フルオロメチル、2、2、2-トリフルオロエチル、ク ロロメチル、トリクロロメチルなどが挙げられる。

【0016】「少なくとも1つの置換器を有する」また は「少なくとも1つの置換基を有してもよい」における 置換基の具体例としては、上述と同定義の炭素数1~5 のアルキル基、炭素数3~7のシクロアルキル基、アリ ール基、ヘテロアリール基、アラルキル基、隣接する窒 素原子と互いに結合して形成されるヘテロ環に加えて、 炭素数1~5のアルコキシ蟇(メトキシ、エトキシ、ブ・50

ロボキシ、イソプロボキシ、ブトキシ、イソブトキシ、 第3級ブトキシ、ペンチルオキシ、イソペンチルオキシ などの直鎖または分枝鎖状のアルコキシを示し、メトキ シ、エトキシが好ましく。特にメトキシが好まし い。)、ハロゲン原子(フッ素、塩素、臭素、ヨウ 素);水酸基;ニトロ基;シアノ基;アシル基(ホルミ ル蟇、アセチル蟇、プロピオニル基、ブチリル蟇、イソ ブチリル基、ベンゾイル墓。ナフトイル基、トリオイル 基等);メルカプト基;アルキルチオ基(メチルチオ 素原子が架橋してなる縮環状のアミノ基を意味し、たと 19 基(エチルチオ基、プロビルチオ基等);アルキルスル ホニル基(メチルスルホニル基、エチルスルホニル基、 プロビルスルホニル基等); アミノ甚; アルキルアミノ 基(メチルアミノ基、エチルアミノ菌、プロピルアミノ 基、イソプロビルアミノ芸等);ジアルキルアミノ基 、(ジメチルアミノ基、ジエチルアミノ基、ジプロビルア ミノ蕃、ジイソプロピルアミノ基、メチルエチルアミノ 基等);カルバモイル基;アルキルエステル基(メトキ シカルボニル基。エトキシカルボニル基、イソプロポキ シカルボニル基、第3級プトキシカルボニル基など); ーアザスピロ[4,4]ノナー2ーイル、2ーアザスピ 20 アミド基:スルホンアミド墓:ハロアルキル基(トリフ ルオロメチル墓。2、2、2-トリフルオロエチル基な

16

【0017】一般式(1)において、好きしい節囲は次 の通りである。R° としては、水素が好ましい。R°、 R' としては、水素または互いに結合して二重結合を形 成することが好ましい。R'において好ましいものは水 素、メチルまたはエチル茎である。R \* `における置換基 として好ましいものは、4-イソプロビルピペリジンー 1-イル、4-第3級プチルピペリジン-1-イル等の 4-アルキル置換ピペリジン、シスーペキサヒドロイン インドリンー2-イル、エンドー4-アザートリシクロ [5. 2. 1. 0\*\*\* ] デカー4ーイル、シスー4ーア ザートリシクロ〔5、2、2、0\*\*〕 ウンデカー4ー イル、エンドー4ーアザートリシクロ [5, 2, 2, 6] \*・\* 〕ウンデカー8ーエンー4ーイル、8ーアザスピロ [5、5] ウンデカ-8-イルである。Aは-CH, -が好ましい。Arとしてはベンゼン、ナフタレン、また はピリジンが好ましく、特にベンゼンがよい。

ど)が挙げられる。

【9018】Xとしては結合、酸素、-SOm-(式 中、mは()~2を表す)、-CON(R<sup>11</sup>)-(式中、 R11は水素、炭素数1~5のアルキル基またはアリール 基を表す) または-N(R\*\*)CO-(式中、R\*\*は水 素、炭素数1~5のアルキル基またはアリール基を表 す)が好ましく、特に結合または酸素原子が好ましい。 nとしては、1~3が好ましい。Yとしては結合、酸 素。-N(R\*\*)-(式中、R\*\*)は水素、炭素数1~5 のアルキル基またはアリール基を表す)、-CON(R \*\*) - (式中、R\*\*は水素、炭素数1~5のアルキル基 またはアリール差を表す)または-N(R\*)CO-(式中、R33は水煮、炭素数1~5のアルキル基まだは

\*基、1-ノネニル基など)、置換されてもよいアリール

基(特にフェニル)、もしくは式

[0019]

[化6]

アリール基を表す)が好ましく、特に、結合、酸素原子、-N(Me)-,-CON(Me)-が好ましい。 2における好適な置換基は、1~6個の不飽和結合を有してもよい炭素数6~20の炭化水素基(特にヘプチル基、オクチル基、ノニル基、1,5-ヘキサジエニル \*

【0020】(式中、EはO、SまたはN目を表す。R "、R"は同一または異なって水素。ハロゲン、炭素数。 1~5のアルキル基、ハロアルキル基、置換されてもよ い炭素数3~7のシクロアルキル基。フェニル基。ビリ ジル蟇、チエニル基、モルホリニル、ピペリジニルまた はピペラジニルを表す。) から選ばれる含窒素複素環基 が好ましい。一般式(1)の化合物の医薬上許容される 塩としては、すべての塩を含むが、好ましくは塩酸、硫 酸、硝酸、燐酸、臭化水素酸などの無機酸との塩、酢 酸、プロピオン酸、コハク酸、グリコール酸、乳酸、リ ンゴ酸、酒石酸、クエン酸、アスコルビン酸、マレイン 酸。プマル酸、メタンスルホン酸、ベンゼンスルホン 酸、p-トルエンスルホン酸、パモ酸などの有機酸との 塩、リチウム、ナトリウム、カリウム、カルシウム、マ グネシウム、アルミニウム等のアルカリ金属との塩、ビ ペリジン、ピロリジン、ピペラジン、モルホリン、グア エジン、ジシクロヘキシルアミン、ベンザチン。クロロ プロカイン、コリン、ジエタノールアミン、エチジンジ アミン、メグルミン、プロカイン等の有機塩基との塩、 アスパラギン酸、グルタミン酸、リジン、アルギニン等 のアミノ酸との塩が挙げられる。本発明において、前記 一般式(1)の化合物が又はその塩の溶媒和物(たとえ は水和物)、生体内において代謝されて前記一般式

※(I)の化合物のカルボン酸化合物または塩に変換されるプロドラッグ。または前記一般式(I)の化合物の活性代謝物も全て含むものである。さらに本発明の化合物において、その分子内に不斉を有する場合、光学的に純粋な対学体、ジアステレオマーあるいはこれらの混合物のいずれの形態も包含する。

(2년)

【0021】本発明の化合物(1)は、たとえば下記の方法によって合成することができるが、その製造方法は20 これらに限定されるものではない。

#### 方法1

たとえば、J. Med. Chem. 37,3977 (1994). Chem. Pharm. Bull.,3 9(6),1440(1991)、WO95/1812 8号公報等に記載の方法に導いて台成される一般式 (2)で表されるアルデヒド(式中. 各記号は前記と同 義である。)と一般式(3)で表されるエステル(式 中. 各記号は前記と同義である。)を塩基の存在下にて 縮合させることで、一般式(1-a)で表されるエステ ル化合物を得ることができる(工程1)。さらに本化台

物を加水分解してカルボン酸体 (1-b) へと変換する

[0022]

ことができる《工程2》。

【化?】

$$Z-Y-(CI-I_2)_{\overline{n}}-X-(Ar)-CI-IO + CO_2R^3$$
 $(2)$ 
 $(3)$ 
 $Z-Y-(CH_2)_{\overline{n}}-X-(Ar)$ 
 $(1-a)$ 
 $CO_2R^3$ 
 $CO_2R^3$ 
 $CO_2R^3$ 
 $CO_2R^4$ 
 $CO_2R^4$ 
 $CO_2H$ 
 $CO_2H$ 

【0023】工程1は、通常塩基(ナトリウムエトキシ 50 ド、ナトリウムメトキシド、カリウム第3級プトキシド

等の金属アルコキシド、トリエチルアミン、ピペリジ ン、ピロリジン、Nーメチルモルホリン、ピリジン、ジ メチルアニリン、ピペリジニウムアセテート、エチレン ジアンモニウムジアセテートなどの有機塩基、あるいは 炭酸水素アルカリ、炭酸アルカリ、水酸化アルカリなど の無機塩基)の存在下、不活性溶媒中、好ましくは-2 0 ℃から密媒の道権温度にて行われる。 通常とれらの反 応は24時間以内に終了する。用いる不活性溶媒として は、メタノール、エタノール、イソプロパノール。第3 殺プタノールなどのアルコール類、ヘキサン、ベンゼ ン、トルエンなどの炭化水素類、クロロホルム、ジクロ ロメタン、ジクロロエタンなどのハロゲン化炭化水素 類、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジェチルエーテ ルージイソプロビルエーテルなどのエーテル領ージメチ ルホルムアミド、ジメチルアセタミドなどのアミド類、 アセトニトリル、ジメチルスルホキシドおよびこれらの 混合溶媒が挙げられ、反応に応じて適宜選択することが できる。また、必要に応じて生成する水を系外に除去し ながら行うことにより、その反応が加速されることもあ る。工程2は、有機合成化学的に公知のエステルのアル 20 カリ加水分解反応を準用することができる。本反応は、 通常塩基(水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、水酸化 リチウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウムなどの無機塩米

\*基)の存在下、水中、あるいは水と有機溶塊との混合溶 塊中にて、-20℃から溶媒の遷流温度にて行われる。 通常されらの反応は24時間以内に終了する。用いる有 機溶螺としては、メタノール、エタノール、イソプロパ ノール、第3級プタノールなどのアルコール領、テトラ ヒドロフラン・ジオキサン等のエーテル領、ジメチルホ ルムアミド、ジメチルアセタミドなどのアミド類。アセ トニトリル、ジメチルスルホキシドおよびこれらの復合 溶媒が挙げられ。反応に応じて適宜運択することができ る。

14

#### 方法2

一般式(1)の化合物中、Aが-C(R\*)(R\*)-の場合、一般式(2)で表されるアルデヒドと一般式(4)で表されるこはく酸ジエステル(式中、番記号は前記と同義である。)を塩基の存在下にて縮合させ(工程3)、一般式(5)で表されるカルボン酸化合物とした後、一般式(6)で表されるアミノ化合物と縮合させて(工程4)、一般式(1-c)で表される化合物を得ることができる。さらに本化合物を加水分解してカルボン酸体へと変換することができる。

[0024]

[128]

Z—Y-(CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>—X-(Ar)—CHO + 
$$\frac{CO_2R^3}{A-CO_2R^3}$$
 工程3

$$Z-Y-(CH_2)_{\overline{h}}-X-(Ar)$$
 $CO_2R^3$ 
 $R^4H$ 
 $(6)$ 
 $I$ 程4

 $Z-Y-(CH_2)_{\overline{h}}-X-(Ar)$ 
 $CO_2R^3$ 
 $CO_2R^3$ 
 $CO_2R^3$ 
 $CO_2R^3$ 

【0025】工程3は、工程1と同じ方法にて行われ 40 る。工程4は公知のアミド化法あるいはペプチド合成法などが運用できる。たとえば、カルボジイミド類(N、Nージンクロヘキシルカルボジイミド、1ーエチルー3ー(3ージメチルアミノプロピル)ーカルボジイミドなど).ジフェニルホスホリルアジド、カルボニルジイミダゾール、1ーベンゾトリアゾリルオキシトリス(ジメチルアミノ)ホスホニウム・ヘキサフルオロホスフェート(Bop試薬)、2ークロローNーメチルピリジニウムヨーダイドートリプチルアミン系(向山法)などの縮台削の存在下。不活性溶媒中あるいは無溶媒で、好まし 50

49 くは-20℃から80℃にて行われる。通常これらの反応は24時間以内に終了する。また、カルボン酸を別の反応性誘導体に変換することによっても合成することができる。カルボン酸の反応性誘導体が酸ハライド(酸クロリド、酸プロミドなど)あるいは酸無水物(対称融無水物、低級アルキル炭酸混合酸無水物、アルキルリン酸混合酸無水物など)の場合。その反応は通常、不活性溶媒中あるいは無溶媒で、好ましくはトリエチルアミン、N-メチルモルホリン、ビリジン、ジメチルアニリンなどの有機塩基あるいは、炭酸水素アルカリ、炭酸アルカリ、水酸化アルカリなどの無機塩基の脱酸剤の存在下

に、-20℃から80℃にて行われる。さらに、反応性 誘導体として、いわゆる活性エステル(4-2トロフェ ニルエステル、4ークロロベンジルエステル、4ークロ ロフェニルエステル、コハク酸イミドエステル。ベンゾ トリアゾールエステル、4-ジメチルスルホニウムフェ ニルエステルなど)を用いる場合、反応は通常、不活性 溶媒中あるいは無溶媒で-20°Cから溶媒の還流温度に て行われる。以上に述べたアミド化反応に用いられる不 活性溶媒としては、ヘキサン、ベンゼン、トルエンなど の炭化水素類。クロロホルム、ジクロロメタン、ジクロ 10 ロエタンなどのハロゲン化炭化水素類。テトラヒドロフ ラン、ジオキサンなどのエーテル類、酢酸エステルなど のエステル額。アセトン、メチルエチルケトンなどのケ トン類、メタノール、エタノール、イソプロピルアルコ ールなどのアルコール類。ジメチルホルムアミド。ジメ※

\* チルアセタミドなどのアミド類、アセトニトリル」ジス チルスルボキシド、水およびこれらの混合溶媒などがあ げられ、反応に応じて適宜選択することができる。 方注3

一般式(!)の化合物中、Xが酸素原子を表す場合、一 般式(7)で表される化合物(式中、各記号は前記と同 羲である。)を一般式 (8 − a) で表される化合物 (式 中、しはハロゲン、メタンスルホニルオキシ、バラトル エンスルホニルオキシ等の脱離基を表す。〉もしくは一 般式(8-り)で豪されるアルコール体と反応させるこ とにより一般式(1-d)で表される化合物とすること ができる。さらに本化合物を加水分解してカルボン酸体 へと変換することができる。

[0026] [{t9]

$$CO_2R^3$$
  $Z-Y-(CH_2)_n-L$   $Z-Y-(CH_2)_n-OH$  (8-a) or (8-b)  $Z-Y-(CH_2)_n-OH$  (8-b)  $Z-Y-(CH_2)_n-O-Ar$   $Z-Y-(CH_2)_n-O-Ar$ 

【10027】化合物(8-a)との反応は、反応を阻害 しない密媒中、好ましくはトリエチルアミン、N-メチ ルモルホリン、ピリジン、ジメチルアニリンなどの有機 塩基あるいは、炭酸水素アルカリ、炭酸アルカリ、水酸 化アルカリなどの無機塩基の脱酸剤の存在下−20℃か 30 **ら溶媒の還流温度にて行われる。溶媒として、ヘキサ** ン、ベンゼン、トルエンなどの炭化水素類、クロロホル ム。ジクロロメタン、ジクロロエタンなどのハロゲン化 炭化水素類、テトラヒドロプラン、ジオキサンなどのエ ーテル類、酢酸エステルなどのエステル類、アセトン、 メチルエチルケトンなどのケトン類。メタノール。エタ ノール、イソプロピルアルコールなどのアルコール類。 ジメチルホルムアミド、ジメチルアセタミドなどのアミ 下類。アセトニトリル、ジメチルスルホキシド。水およ びこれらの混合溶媒などがあげられ、反応に応じて適宜 40 へと変換することができる。 選択することができる。化合物(8-b)との反応は、 トリフェニルポスフィンとアゾジカルボン酸ジエチルエ

ステルまたはアゾジカルボン酸ジイソプロビルエステル の存在下、反応を阻害しない溶媒中、冷却下ないし室温 にて行われる。この場合の溶媒としてはヘキサン。ベン ゼン、トルエンなどの炭化水素類、クロロホルム」ジク ロロメタン、ジクロロエタンなどのハロゲン化炭化水素 類、テトラヒドロフラン、ジオキサンなどのエーテル類 が用いられる。

#### 方法4

一般式(1)の化合物中、Yが-CON(RM)-を表 す場合、一般式(9)で表されるアミノ化合物(式中、 各記号は前記と同義である。)と一般式(10)で表さ れるカルボン酸またはその反応性誘導体を工程4と同じ 条件にてアミド化反応に付すことによって合成すること ができる。さらに本化合物を加水分解してカルボン酸体

[0028] [(t10]

#### [0029]方法5

一般式(1)の化合物中、Yが-N(R<sup>1</sup>)-で、2が アリールまたはヘテロアリール基を表す場合、一般式 (9)で表される化合物(式中、各記号は前記と同義で ある。)を一般式(11)のハロゲン置換(ヘテロ)ア リール化合物(式中、Haltハロゲンを表す。)と反\* \* 応させることにより合成することができる。 さらに本化 台物を加水分解してカルボン酸体へと変換することがで きる。

[0030] [化11]

【0031】本反応は、無溶媒ないし反応を阻害しない溶媒の存在下、好きしくはトリエチルアミン、Nーメチルモルホリン、ビリジン、ジメチルアニリンなどの有機塩差あるいは、炭酸水素アルカリ、炭酸アルカリ、水酸化アルカリなどの無機塩差の脱酸剤の存在下空温から200℃にて行われる。溶媒として、ヘキサン、ベンゼン、トルエンなどの炭化水素類、テトラヒドロフラン、ジオキサンなどのエーテル類、アセトン、メチルエクトンなどのケトン類、メタノール、エタノール、イソフロビルアルコールなどのアルコール類、ジメチルホルムアミド、ジメチルアセタミドなどのアミド類、アセトニトリル、ジメチルスルホキシド、水およびこれらの混合溶媒などがあげられ、反応に応じて適宜選択することができる。

#### 【0032】方法6

方法1から方法6にて台成される化合物に関して、置換 基R<sup>1</sup> およびR<sup>1</sup> が水素である化合物は、一般式(1 - a)、(1 - b)、(1 - c)、(1 - d)、(1 - e)、(1 - f)、および(5)で表される化合物の二 章結合を展元することによって台成することができる。本還元反応は、バラジウム炭素、バラジウム、酸化白金、ラネーニッケル等の還元触媒の存在下に、常圧ない 56

し加圧下にて行われる。用いる溶媒としては酢酸、ぎ酸等の酸類、メタノール、エタノール、インプロパノール、第3級ブタノールなどのアルコール類、テトラヒドロブラン、ジオキサン等のエーテル類、ジメチルホルムアミド、ジメチルアセタミドなどのアミド類、アセトニトリル、ジメチルスルホキンドおよびこれらの混合溶媒が挙げられ、反応に応じて適宜選択することができる。方法?

一般式(1)で表される化合物中、R<sup>1</sup> とR<sup>1</sup> が互いに 結合を形成しない場合、一般式(12)で表される化合 物(式中、L<sup>1</sup> はハロゲン・メタンスルホニルオキシ、 パラトルエンスルホニルオキシ等の監解基を表し、他記 号は前記と同義である。)を一般式(13)で表される 金属塩(式中、Mはリチウム、ナトリウム、マグネシウム、カリウム等の金属を表し、他記号は前記と同義であ る。)と反応させることによっても合成することができ る。本反応は、通常-80°C~空湿の範囲にて、ジェチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジェトキシエタン、 ジオキサンなどの密媒中で行われ、これらの反応は24 時間以内に終了する。さらに本化合物を加水分解してカルボン酸体へと変換することができる。

50 [0033]

【化12】

$$Z-Y-(CH_2)_{\overline{n}}-X-(CH_2)_$$

## 【0034】方法8

一般式(!)で表される化合物中、Aが-N(R\*)-の場合、一般式(14)で表される化合物を一般式(1 5) のイソシアネートと反応させるか(工程9)。また は一般式(16)により表されるアミノ化合物にホスゲ ン類〔トリクロロメチルクロロホルメート、ビス(トリ クロロメチル) カルボナートなど】またはカルボニルジ 20 エーテル類、酢酸エステルなどのエステル類、アセト イミダゾールを作用させ、次いで一般式(1.4)のアミ ノ化合物またはその酸付加塩と反応に付すことにより合 成される(工程10)。反応は、必要に応じて脱酸剤 {トリエチルアミン、N-メチルモルホリン、ビリジ ン、ジメチルアニリンなどの有機塩基あるいは、炭酸水 素アルカリ、炭酸アルカリ、水酸化アルカリなどの無機 塩基)の存在下に、無溶媒ないし不活性溶媒中、好まし\*

19

\*くは-20℃から80℃にて行われる。通常これらの反 応は2.4時間以内に終了する。用いる不活性密媒として は、ヘキサン、ベンゼン、トルエンなどの炭化水素類、 クロロホルム、ジクロロメタン、ジクロロエタンなどの ハロゲン化炭化水素類、テトラヒドロブラン、ジオキサ ン、ジエチルエーテル、ジイソプロビルエーテルなどの ン、メチルエチルケトンなどのケトン類、ジメチルホル ムアミド、ジメチルアセタミドなどのアミド類。アセト ニトリル、ジメチルスルボキシドおよびこれらの混合窓 媒などが挙げられ、反応に応じて適宜選択することがで きる.

[0035]

[(t13)

$$R^4$$
=C=O (15)

 $R^2$ 
 $Z$ —Y-(CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>—X-(Ar)Cl-IR<sup>1</sup>-C—CO<sub>2</sub>R<sup>3</sup>—  $R^4$ -H (16)

(14)

 $R^2$ —R4-H (16)

 $R^4$ -H (16)

# 【0036】方法9

一般式(I)で表される化合物中、Aが-NH-でか つ、R\*とR\*が互いに結合を形成しない場合は、文献 (J.Med.Chem..41. 1297(1998)) 記載の方法に準じて台 成される一般式(17)のマロン酸エステル体を、クル チウス転移反応でイソシアナート体へと変換させ、この

ものを単離することなく一般式(25)で表されるアミ ノ体と反応させることによって一般式(1-1)の化合 物へと導くことができる。

[0037]

[114]

【0038】工程11は、化合物(17)を反応を阻害 しない溶媒中、トリエチルアミン、Nーメチルモルホリ ン、ビリジン、ジメチルアニリンなどの有機塩基存在 下、-20℃から溶媒の返流温度にてジフェニル雑酸ア ジドを作用させることにより行うか、 化合物 (17)の カルボン酸ハライドもしくは混合酸無水物体を、ナトリ ウムアジドと作用させ、カルボン酸アジドと変換した後 に、加熱することにより行われる。工程12は、冷却下 ないし密媒の還流温度で化合物 (25) を作用させるこ とに行うことができる。溶媒として、ヘキサン、ベンゼ 29 ン、トルエンなどの炭化水素類、クロロボルム。ジクロ ロメタン、ジクロロエタンなどのハロゲン化炭化水素 類。テトラヒドロフラン、ジオキサンなどのエーテル 類。ジメチルホルムアミド、ジメチルアセタミドなどの アミド類、アセトニトリル。ジメチルスルホキシドおよぉ

\*ひこれらの混合溶媒などがあげられ。 反応に応じて適宜 選択することができる。

#### 方法10

本発明の化合物(!)は、さらに一般式(18)で衰さ れるアルデヒドまたはケトンを一般式(19-a) (式 中、Ha!は塩素、臭素またはヨウ素などのハロゲンを 表し、他の記号は前記と同義である。) で表されるウィ ッティヒ(Wittsg)試薬もしくは一般式(19b) (式中、Rioは炭素数1~5のアルキル基を表し、 他の記号は前記と同義である。) で表されるオーナー-エモンズ(Horner-Emmons)試薬と縮合す ることによって一般式 (1-j) で表される化合物へと 導くことができる。

-[0039]

【化15】

$$Z-Y-(CH_2)_n-X-(Ar)$$
 + Half•  $Ph_3P^3C-CO_2R^3$  A— $COR^4$  (19-a)  $Z-Y-(CH_2)_n-X-(Ar)$  + COR $^4$  (1-i)  $COR^4$ 

$$Z-Y-(CH_2)$$
 —  $X-AP$  —  $CO_2R^3$  —  $CO_2R^4$ 

【0040】工程13および工程14は、化合物(1 8) とウィッティヒ試薬(19-a) もしくはオーナー -エモンズ試薬(19-b)を反応を阻害しない溶媒

中、水素化ナトリウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリ。 ウム、カリウム第3級プトキシド、炭酸カリウム、ブチ 50 ルリテウムなどの塩基存在下、-78°Cから溶媒の基施

温度にて行われる。溶媒として、ヘキサン、ベンゼン、 トルエンなどの炭化水素類。テトラヒドロフラン。ジオ キサンなどのエーテル類。 ジメチルホルムアミド。ジメ チルアセタミドなどのアミド類、アセトニトリル、ジメ チルスルホキシドおよびこれらの混合溶媒などがあげら れ、反応に応じて適宜選択することができる。さらに、 方法6と同じ還元反応に付することによりR! およびR \* が水素の化合物へと導くことができる。

#### 原料化合物の合成法1

方法3にて用いられる一般式(7)の化合物は、一般式 10 脱保護できる。 (20)のアルデヒド(式中、Qは水素または水酸基の 保護基を表し、他記号は前記と同義である。)と一般式×

\* (3)の化合物を方法1に準じて反応するか、一般式 (20)の化合物を一般式(4)のジエステルと方法2 に準じて反応することにより、化合物(21)を得た 後、保護基を除去して得ることができる。本反応の場 台、必ずしもその水酸基を保護する必要はないが、必要 に応じてベンジル基、第3級ブチル基、メトキシメチル 基等の保護基を用い、鴬法(たとえば、塩酸、トリフル オロ酢酸などの酸処理、金属触媒 (バラジウム ラネー ニッケルなど)を用いた水素化分解など)により容易に

[0041] [(£16]

# 【0042】原料化合物の合成法2

方法4にて用いられる一般式(9)の化合物は、一般式 (22)で表されるアミノ基が保護されたアルデヒド (式中、Q)はアミノ基の保護基を表し、他記号は前記。 と同義である。)と一般式(3)の化合物を方法1に進 ずるか、一般式(22)の化合物と一般式(4)のジエ ステルを方法2に準じることによって合成される一般式 (23-a)の化合物のアミノ保護基を除去することに よって得ることができる。アミノ保護墓としては第3級 ブチルオキシカルボニル墓。フタロイル基、(置換)べ ンゾイル基、アセチル基、トリフルオロアセチル基、ベ

ンジルオキシカルボニル基などの有機化学上よく用いら れる保護基を示す。脱保護基は酸(ブッ化水素酸、メタ ンスルホン酸。トリフルオロメタンスルホン酸、塩酸、 臭化水素酸、トリフルオロ酢酸、ギ酸など)による脱保 護。アルカリ金属水酸化物(水酸化ナトリウム、水酸化 カリウム、水酸化パリウムなど)やヒドラジンおよびそ の水和物などの塩基を用いる脱保護。金属触媒(バラジ ウム、ラネーニッケルなど)を用いた水素化分解などに より容易に行うことができる。

[0.043]【化17】

$$Q'$$
—N- $(CH_2)_n$ —X- $Ar$ —CHO +  $A$ — $CO_2R^3$  方法 1 (23-9)  $R^{14}$  Q'—N- $(CH_2)_n$ —X- $Ar$ —CHO +  $A$ — $CO_2R^3$  方法 2 (22)  $R^{14}$  Q'—N- $(CH_2)_n$ —X- $Ar$ —CHO +  $A$ — $CO_2R^3$ 

(23-a)

【0044】さらに、原料化合物(9)中、Xが酸素の 化合物は、一般式(7)の化合物と、一般式(24a)もしくは一般式(24-b)で表される化合物(式 中、各記号は前記と同義である。)を方法3に準じて化\*

\* 合物(23-h)とし、アミノ保護墓を除去することに よっても合成できる。

[0045] [化18]

【0046】とのようにして得られる一般式(I)の化合物は意法により塩酸、磷酸、硝酸、磷酸、臭化水素酸などの無機酸との塩、酢酸、プロピオン酸、コハク酸、

グリコール酸、乳酸、リンゴ酸、酒石酸、クエン酸、アスコルビン酸、マレイン酸、フマル酸、メタンスルホン 50 酸、ベンゼンスルホン酸、カートルエンスルホン酸、パ

モ酸などの有機酸との塩、リチウム、ナトリウム、カリ ウム、カルシウム、マグネシウム、アルミニウム等のア ルカリ金属との塩、ピペリジン、ピロリジン、ピペラジ ン、モルポリン、グアニジン、ジシクロヘキシルアミ ン、ベンザチン、クロロプロカイン、コリン、ジエタノ ールアミン、エチジンジアミン、メグルミン、プロカイニ ン等の有機塩基との塩、アスパラギン酸、グルタミン 酸。リジン、アルギニン等のアミノ酸と処理することに よりそれらの塩とすることができる。本発明化合物中、 して得られる。ラセミ体は光学的に活性な担体を育する カラムを用いたクロマトグラフィーなどの意法により光 学異性体に分割することができる。そのような光学異性 体は光学活性な原料化合物を使用することによっても製 造することができる。また、本発明の一般式(1)の化 合物が光学活性なカルボン酸化合物の場合、光学活性な 塩基を用いる分別結晶または光学活性なアルコールやア ミノ化合物と共有結合によるジアステレオマーとしてク ロマトグラフィーや結晶化によって精製できる。

【0047】本発明の一般式(1)の化合物はインスリー ンの分泌促進作用およびインスリン抵抗性改善作用を有 し、すぐれた血器低下作用および脂質低下作用を示すこ とから糖尿病および高脂血症の予防または治療薬として 有用であるばかりでなく、鑑尿病合併症(網膜症、腎・ 症、白内瞳、冠動脈疾患など)や動脈硬化症の予防また は治療薬としても有用である。さらには、リウマチなど の自己免疫疾患や癌などの予防または治療薬としても有 用である。本発明の医薬を製するにあたって、一般式

(1)の化合物は治療上有効な量が含有されているのが 好ましく、通常り、1~500mg程度でよい。当該医 30 葉はこれら有効成分の他に、医薬上許容されうる損体、 賦形削、希釈削、恣解補助削、崩壊削、結合削などと混 合して錠剤、散剤、カプセル剤、注射剤、坐剤、点滴剤 などとすることにより経口的または非経口的に安全に忌 者に投与することができる。投与置は、通常1日当たり 成人に対し、経口投与で0.5~1000mg.静脈投 与で0.1~500mg程度である。

[0.048]

【実能例】以下,原料製造例、実施例、製剤処方例、実 験例により本発明を具体的に説明するが、本発明はこれ 40 ちに限定されるものではない。

【①049】原料製造例1

2-(5-エチルー2-ビリジル)エタノール18.2 gおよびp-トルエンスルホニルクロリド25.1gを ジクロロスタンり、5 Lに溶解し、トリエチルアミン3\*

突測値

計算館

元素分析値:Cz。Hz。N,Ozとして

\*3.6mしを加え8時間室温にて放置した。反応液を水 で洗浄後、硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を留去し た。残渣をアセトニドリル(). 5 Lに溶解し、N-第3 級プトキシカルボニルーDL-チロシンメチルエステル 23. 7 におよび炭酸カリウム27. 7 にを加え、一夜 還流した。反応液を濃縮後、水と酢酸エチルに分配し、 有機層を5%クエン酸水溶液および飽和食塩水で洗浄 し、硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を図去し、残渣 をシリカゲルカラムクロマト (展開溶媒:ヘキサン:酢 分子内に不斉中心を有する場合には、通常、ラセミ体と「10」酸エチル=1:1~0:1)で精製し2㎡(第3級プト キシカルボニルアミノ > - 3 - [4 - [2 - (5 - エチ ルー2-ピリジル〉エトキシ] フェニル] プロピオン酸 メチルエステル20.6gを抽状物として得た。得られ た化合物20.6gをジオキサン20mLに溶解し、4 N塩酸-ジオキサン溶液240mLを加えて、室温にて 5時間放置した。反応液を機縮後、エーテルを加えて良 く振り渡ぜ、溶媒を図去した。この操作を3回繰り返し 2-アミノー3-[4-[2-(5-エチル-2-ピリ ジル)エトキシ]フェニル]プロピオン酸メチルエステ 20 ル塩酸塩19.2gを得た。

【0050】実施例1

2-アミノー3-[4-[2-(5-エチル-2-ビリ ジル)エトキシーフェニループロピオン酸メチルエステ ル2.46 gおよびトリエチルアミン1.05 m Lをテ トラヒドロフラン(THF) 30mLに溶解し、シクロ ヘキシルイソシアナート(). 96mLを室温にて加え、 一夜放置した。反応液を濃縮し、残澄をシリカゲルカラ ムクロマト(展開恣媒;クロロホルム:メタノール=1 (1)(1)で錯誤し2-(3-シクロヘキシルウレイ F) -3- [4-[2-(5-エチル-2-ピリジル) エトキシ] フェニル] プロピオン酸メチルエステル2. 37gを得た。融点120~122℃。 270MHz 'H-NMR (CDC1, ppm)  $0.97-1.38\{11H, m\}, 1.55-1.8$ 3(4H, m). 2. 62(2H, q. J = 7. 3H z).2.94-3.07(2H, m), 3.20(2 H. t, J=6.6Hz). 3.38-3.50(1 H, m, 3. 69 (3H, s), 4. 30 (2H, s) t. j = 6.6 Hz), 6.78 (2H, d, j = 11. 9Hz), 6. 99 (2H, d. J=11. 9H z), 7. 17 (1H, d. J=7. 9Hz), 7. 4 5(1H, dd, J=2.0, 7.9Hz), 8.37

C (%) H (%) N (%) 68.60 7.70 9.24 9.26 68.85 7.78

453 (M').

【0051】実経例2

59 2-アミノー3-[4-[2-(5-エチルー2-ピリ

(1H, d, J=2. OH2)。質量分析値(m/2)

よ試さし血る弦容水ムウセイナ計類水ಗ 2 、7 顕格 3 」 皿りる水ートやトきなり8。「核台小水モスエガはる朝 72 JOT 野草相

60 104 取晓英 (%) O

ブリシ,O,として

※86~86点麺。式引かるでで、「いそスエルモ×類に キカロト [ルニャト [ルキャエ (ルジリコータールモエ - 5) - 2] - 4] - 8 - (ノミエルニ本ルセルト - ī - ここの とは続いる - (4-第3級プチルビベリント O I = パーンダス:ムパホロログ:製容闘副) I マロ て気深した。容燥を習去し、残渣をジリカゲルカラムカ **ふでいぶとで翻幕、い巻赤57水或食酢酸50よら茶高水麺** てよる終己を国際許、、し頭代344千七組積5水、影路影 支援設理 23 g を加え、2時間還流した。 反応務を でしたというとは、4-第3級プチルビベリジ HF30mLに溶験い、CDil. 21gを氷冷下にて ALC: 46 Gおおびりりエテルアミン1、(5mLをT テスエルキス類に木コロで [ルニェで [心キ1エ(小ジ 5-7:1-3-[4-[5-(2-1±1)-5-Ki) [0052]実施例3

99 69 卸算相 6.8 6.9 動脈亮 (%) O

89 .7 99 % (%) H

\*1) 97 'L' (ZH6 'L=1' 'P 'HI) 81 'L (SH2), 7, 00 (SH, d, J=8, 6Hz), 4-80(1H, m), 6-82(2H, d, J=8. 4. 55 (1H, d, 1=7. 9Hz), 4. 73-H. s), 4. 32 (2H. t, J=6. 6Hz), 8) 07 .8 , (m ,H8) 82 .8-80 .8 .(5 He .8 = t .p .HS) & 8 .S .(m .HS) 8 1. 21-1. 57 (11H, m), 2. 12-2. 2 STOMHS 'H-NMR (CDC11, ppm)

.31 **郭丁し」6秒状态 日 ※ 3 4 ・ 3 ルテスエルデス類 に**下 ヨロチ(ノミネルニホルカルトー2ーとリインマントロ **ヲヨセキハースペ)ー2~[水ニェヤ[ペキイエ(水**% j)で精軟し3~[4~[5~(5~エチルー2~ビリ :001=ルートをと:ム水市ロロで:凝密関副) 1マ むなした。溶媒を含まし、残渣をジリカゲルカラムケロ **ウムでは糸とで鎖編、J・奇読で水草食味噌でよる遊客水** 題による86を骨熱育、い頃代コパモエ鎖指5水、剣節 塩酸塩1.218を加え、2時間最高した。反応港を浸 マリド マトマトロド 3 サキハースマブの夢、J st 間部 ゾール (CDI) j. 218を米冷下にて加え、0.5 HE30mFに製造い、N. N. - サルポニルジイミダ NS. 46 8 ቴሪቴ የህዝ ማደም ነገር በ5 ጠ L ጅ T テスエルキス弱ントコロで [ルニェワ [ペキイエ(小ジ

指一にサキーの参表。、いき留多数な。よい数数でした。 56 等的がよる数数、多数数を表表した。 方面を開始る 「フ キセマ組織 、新竜炭ブ水を層離育 、し出齢ブム小ホロロ し、 クエン確を加えて酸性とした。 活出する油屋物を ク

> 8.48 \$ 3 V 8 4 .8 98:30 · (%) N (%) H

。('M') 38 485 (M')。

置置。(5H0) .2=t,b,H1) 98:8,(5H 9 .7 .0 .S= t ,bb .H1) 34 .7 , (2H9 7 = 0 , b , H I ) 8 1 .7 , (m , H S) 10 . 7 -86..8 (m .HS) 48.8-08.8 .0.(5 H£ .Y=i, a, Hi) &8 .4 . (m, Hi) 77 A-69 A (SH3 3=1,1 HS) SE .4 (m .HS) 00 .4-88 .8 .('s .H

3. 22 (2H, d, J=7, 3H2), 3. 70 (3 H. መ), 3. ዐፋ (2H. d, ነ=6. 9Hz), 4-1. 70 (H3) , S. 59-2. 72 (4 m). 1. 26 (3H, t. J=7. 3Hz), 1. 6 HE) TI -1-60 -1 (8 He) 38 -0 30 STOMHS 'H-NMR (CDC11, ppm) \*3.× 80 16 86 -8 (%) N (1H, brs),

. 8 . 39 (1H, d, L=L, 0H1) 95 . 85. H6 'L' '0 '3=f 'pp 'HI) 99 'L '(2 He .T= U , b ,HI) TS .T .(5H8 .8 H. d. J.= 8. 6Hz). 7. 11 (2H, d. J= S) 87 .8 . (5H9 .1-1 = t .b .H1) 28 7. 6H2). 4. (6H2) 87 .4-88. 4. e-3. 27 (8H, m), 4. 21 (2H, t. J= m, S. 64 (SH; q, J=7, 3H2), 3, 1 i, HS) 8S .2-21 .2., (m, H8) 88 .1 -88.1, (5H9.8=1,) 1.38-SLOWHS 'H-NMR (CDCI'' ppm)

3.911~ V て「京幅。対野さるさ、「類く七当口で(トミでルニ 氷れなれたーターとじょくトントロイコセキハースペ) ーるー [ルニェセ [ツキイエ・ルジゼコー2ールキエー る) - 2] - 4] - 6 小晶結直のペパーへやエ水台、J **反。 タエン酸を加えて酸性といた。 活出する結晶を適取 東京31水で杏芸 新師場と歌加瓦。51し蜀城寺一 ブ** 皿りてパートさくきょ 8 4 、3 成台引水モスエガはる野 \* (JM) 6

H. d. J=2. (0H2), 實置分析値(m/z) 47 I) 68 .8 .(sHe .7 .0 .s=t ,bb .H\*

酸エチルから結晶化し2-(4-第3級ブチルピペリジ ンー1ーイルカルボニルアミノ) -3-[4-[2-{5-エチル-2-ピリジル} エトキシ] フェニル] ブ ロビオン酸 1.60 gを得た。融点 152~153℃。 270MHz 'H-NMR (CDCI, ppm) 0.85(9H.s), 1.09-1.16(3H.m), 1.24 (3H, t. J=7.3Hz), 1.6 3-1.66(2H, m), 2.61-2.69(4 H. m), 3. 10-3. 20 (2H. m), 3. 25\* 元素分析値:CzeHz, N, O, として

C {%}

69.61 突測値 計算値 69.83

【0053】実施例4

2-アミノ-3-[4-[2-(5-エチル-2-ピリ ジル) エトキシ] フェニル] プロピオン酸メチルエステ ル1. 5 g およびトリエチルアミン(). 64 m L を丁目 F20mLに溶解し、CDIO. 74gを氷冷下にて加 え、り、5時間搬換した。続いて4ーイソプロビルピペ を機械後、水と酢酸エチルに分配し、有機層を5%クエ ン酸水溶液および飽和食塩水で洗浄し、硫酸マグネシウ ムで乾燥した。溶媒を図去し、残渣をシリカゲルカラム。 クロマト(展開溶媒:クロロボルム:メタノール=10 0:1)で精製し3-[4-[2-(5-エチル-2-ピリジル》エトキシ] フェニル] -2-(4-イソプロ ビルビペリジン - 1 - イルカルボニルアミノ〉プロピオ ン酸メチルエステル1.97gを得た。

270MHz 'H-NMR (CDC1, ppm) 0. 86 (6H, d, J=6, 6Hz), 1. 12-1. 28 (6H, m), 1. 40-1. 50 (1H, m)m), 1.62-1.68(4H, m), 2.59-2. 75 (4H, m), 3. 04 (2H, d, J=5)9Hz), 3. 22 (2H. d, J=6.6Hz), 3. 70 (3H. s), 3. 84-3. 97 (2H, m), 4. 31 (2H, t, J = 6. 6Hz), 4. 7 2-4.77(1H, m), 4.82(1H, d, J= 7. 3Hz), 6. 80-6. 87 (2H, m), 6. 97-7:00 (2H, m), 7:18 (1H, d, J = 7. 9Hz), 7. 45 (1H, dd, J=2. 0, ×40

元素分析値: C2, H2, N, O, として

N (%) C {%} H (%) 68.92 8.88 7.81 笑測値 計算館 69.35 7.98 8.99

【0054】実能例5

文献(J. Med. Chem. Vol. 41. 1927 (1998)) に記載の方法にて合成される 2-(メトキシカルボニル)-3-[4-[2-(5-メチルー2ーフェニルー4ーオキサゾリル》エトキシ】\* フェニル] プロピオン酸2.05g.ジフェニルリン酸 50 溶液、飽和食塩水で洗浄後、硫酸マグネシウムで乾燥し

\*(2H, t, j=6.6Hz), 3.89-4.02(2H, m), 4.21(2H, t, J=6.6H)z), 4, 66-4, 72 (1H, m); 5, 15 (1 H. d, J = 6.6 Hz). 6.77 (2H, t. J =8. 6Hz), 7. 11(2H, t, J=8.6H · 2), 7, 28 (1H, d, J=7, 9H2), 7, 5 7 (1H, ad. J=2. 0, 7. 9Hz), 8. 39  $\{1H, d, J=2, 0Hz\}, 9, 94\{1H, bc\}$ 

H (%) N (%) 8.06 8.66 8.16 8.72

\*7.9Hz), 8.39(1H, d. J=2.0H 2)。質量分析値(m/z)481(M')。 得られたエステル化合物1.39gをメタノール40m Lに溶解し、2N水酸化ナトリウム水溶液5milを加え て、3時間放置した。反応液を濃縮後、残渣を水に溶解 し、クエン酸を加えて酸性とした。折出する油状物をク リジン塩酸塩0.75gを加え2時間遺流した。反応液 20 ロロホルムで独出し、水で洗浄後、硫酸マグネシウムで 乾燥した。溶媒を図去し、残渣をヘキサンー酢酸エチル から結晶化し3-[4-[2-(5-エチルー2-ピリ ジル) エトキシ] フェニル] -2-(4-イソプロビル ピペリジンー1-イルカルボニルアミノ》プロピオン酸 1. 1gを得た。融点113~115℃。 270MHz 'H-NMR (CDCI, ppm) 0. 86 (6H. d, J = 7.3Hz), 1. 12-1. 27 (6H. m), 1. 40-1. 47 (1H, m), 1. 55-1. 64 (2H, m), 2. 61-30 2. 75 (4H, m), 3. 10-3. 20 (2H, m), 3. 25 (2H, d. J=6. OHz), 3. 8

6-3.98(2H, m), 4.21(2H, t, J=6. 6Hz), 4. 66-4. 72 (1H, m), 5. 15 (1H, d. J=6. 6Hz), 6. 77 (2H, d. j = 8.6 Hz), 7. 11 (2H, d, j = 8. 6Hz), 7. 28 (1H. d. J=7.9Hz), 7. 57 (1H, dd, J=2.0.7.9Hz), 8. 39 (1H. d, J=2.0Hz), 9. 48 (1 H. brs).

アジド1. 388、およびトリエチルアミン1. 4mL をベンゼン30mLに溶解し、1時間還流した。反応液 を室温まで戻し、シスーヘキサヒドロイソインドリン组 酸塩()、81gを加え、3時間還流した。反応液を酢酸 エチルで希釈し、1 N塩酸、飽和炭酸水素ナトリウム水

点麺。六引かりると「一種へ大コロマ(ペニェマ(ベキ イエ(水りでサキャーダーパニェワー3-パチャー己) - 2] - 4] - 8 - (トミアルニホルは水トー2- (4 -すべんぐんロオコセキハースペ) - 8しか晶齢る水水モ よ癌者-ベサキ/多套奏、ひ去室を動容。よい表達でん ウンネヤケ蝠跡、対き潜力水、J出計プムルホロロぐる 校状的をで出る。 ないも 対領ア 永証を強く エセ 、 り 押窓 50水多盤長、新部島多茶点豆。大い蜀越南部 6、ブネボギ ŧε

1d .Hi) 34 .Si , (m ,HS) 38 .7-88 8. 6H2), 7. 48-7. 52 (3H), m), 7. H. d. J=8. 6H2), 7. 14 (2H, d. J= 5, 95 (1H, d, J=8, 6Hz), 6, 83 (2 30 (8H, m), 4. 10-4. 24 (3H, m) .8-87 .2 . (2 .HE) 35 .2 . (m .HS) 1. 25-1. 55 (84, m), 2. 10-2. 26 TO SLOWHS H-NME (CDCI" bom) °0.302~102

31.8 28 7 ¥0 18 £8:9 (%) N (%) H

. (3

\* (+W) [9\$ (2/w) 自治代置費。(1H, 4, J=2, 0Hz)。資置分析自 , (2He 7, 0, 2=t, bb, Ht) 84, 7%

3~3ェンルウレイド) プロピオン酸2、238を得 -1(チェーミ) -3-[J(ニェマ[Vキイエ (J(V))コ -2-4キエー6) -2] -4] -87別豊野9中4キ よ締稿− にサキへき査要、J去宮を勤査。より製造でム でいんとで強誘 、対答語で水 、い出酢でムルホロロぐか 成大面をを出済。ぶしと對類で太매を類による、しい語 コ水多密表 、新蘇島多森成灵。式し量雄間細 6 、ブ 冬 0000 m b 8 パートや×きょりる。1 砂合力ルモスよぶれる野

示。('M) T A A ( 2 \ m) 副帝会查費。(5 H. brs), 8. 38 (1H, d. J=2. 0H f) 02 \_8 , (5He \_7 ,0 \_3= t ,bb .H 1) 99 .7 , (m, H3) 18 .7-01 .7 .(s H8 .8= t .b .H2) 38 .8 .(3H8 .8 H. d. J=6. 6H2), 6. 67 (2H, d.. J= 1) 88 'p' (W'HI) 29 'p-09 'p' (2 40 6 (3H, \$), 4. 15 (2H, t, J=6. 6H m), 3, 20 (2H, t, J=6, 6Hz), 3, 2 2. 68 (2H. m), 2. 99-3. 18 (2H, -68 .2 , (SHE .7 = U .) .HE) 62 .1 STOMHS 4H-NMR (CDC13, ppm) \*0.0 と [~69] 宣曜 \*ツ

(%) O ※分析値:C.a.H., N.O, として

f. J=6. 6Hz), 4. 55 (1H, d, J=7. H. m), 3- 70 (3H. s), 4. 22 (2H, H. t. J=6. 6H2). 3. (3-3. 35 (6 S) 76 .2 . (2 ,HE) 78 .3 . (mt ,HS) 1.38-1.53(8H, m), 2.10-2.26 SLOWHS 'H-NMR (CDCI'' ppm) ・対野多888 「ルモスエルモメ嬉くヤコロマ [ルニェク [ジキイエ (ルリンサキャータールニェワー 2-1(チェース) -2] -4] -6- (ノミぞれニ本が セルトーS-ベリドベトマトロドコサキヘースペ)-2 **し姓詩づ(!:【=ルキエ頒稿:ベサキへ;勘容問題)** た。 容成を留去し、 残渣をいいカサルルカロクロケト

ブリム,O,N,LH。,O: 血液代素示 よるしの4、4か客かんとじても別様ないる、4面しる\* 血りトルートやメぎゅるさ . 「検合力ルマスエガれる事 各県優(W/S)231(M.)\* 査督。(血,H3) 90、7-50、7、(血,Hs)

LA, d, J=8. 6HZ), 7. 40-7. 44

28 '9 '(WI "HI) 08 '#-69 '# '(ZH6

8陽湖東【8800】

19 69 計算值 38 .69 可晓美 (%) 0

H. m), 6. 8(1-6. 87 (2H. m), 6. 71 H. t. J=6. 6H2), 4. 60-4. 70 (2 3) 08 '# '(\$ 'HE) 89 'E '(\$ 'HE) 8 2 .8 .(5H3 .3=t .; ,HS) 32 .8 .(m .H3) 66 .3-88 .3 , (m .H2) 88 .5 1. 25 (3H, t, J=7, 3H2), 2, 60-STOMHS 'H-NMR (CDCI'' ppm) 。51割ぎな [ 8 \_ Sれたたエれそを聞いたコロマ (il ト 101(ニェマー8ールキャー8) -2- (ルニェロ [Vs キイエ(バグセコーSーバチエー3)-3]-p]-8 J媒詩び(€: [=ルキエ領語: ベサキヘ: 欺容開頭) イマロセムそれが大けいさ参数等、し去室多勘路。が し録誇するやいネヤマ麺類、釣奇器フ水銀食酵館、殊 窓水ムウリイヤ森水館炭味館、麺盛NI 、J. 好舎づ小 チェ知道を弥立元。ふし恋園前は、天賦を上血る。1 ていニヤルキャーロ 、リ男びき勘室を遊ぶ反。 ふいぶ 型間細し、J.調査ないせいもO.m.L.に容疑し、1 時間歴 マルモエリリである。 03 g、およびトリエテルマ い、86、6週に大当ロで(ルエホルはビキイト)-2 - [ルニェク [ペキイエ (ルペリコーコールチエーる) J. Med. Chem., Vol. 41, 1927 (1

× (@ 'H9) 9€ 'L-31 'L (ZH9 -8= C

(2H, d, J=8, 6H2), 6, 82 (2H, d,

82.8 6. 55 (%) N (%) H

87 . 69 

計算値

69.78 7.53 8.39

【0056】実施例7

3- [4-[2-(5-エチル-2-ビリジル) エトキ シ] フェニル] -2-(メトキシカルボニル) プロピオ ン酸3.9g、ジフェニルリン酸アジド3.03g、お よびトリエチルアミン3. 1mLをベンゼン60mLに 溶解し、1時間遺流した。反応液を室温まで戻し、N-メチルシクロヘキシルアミン1.65gを加え、2時間 還流した。酢酸エチルで餐駅し、1N塩酸、飽和炭酸水 素ナトリウム水溶液、飽和食塩水で洗浄後、硫酸マグネ 10 シウムで乾燥した。溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカ ラムクロマト(展開恣媒:クロロホルム:メタノール= 100:1)で舗製し3-「4-「2-(5-エチルー 2-ビリジル) エトキシ] フェニル] -2- (3-メチ ルー3-シクロヘキシルウレイド) プロピオン酸メチル エステル2.76gを得た。

270MHz H-NMR (CDC1, ppm) 1. 22-1. 35 (7H, m), 1. 55-1. 82 (6H, m), 2. 58-2. 66 (5H, m), 3. 04-3.06(2H, m), 3.22(2H, t, J)=6.6Hz), 3.71(3H, s), 3.77-3. 98 (1H, m), 4. 31 (2H, t, j=6. 6Hz), 4. 70-4. 76 (2H. m), 6. 79 -6. 85 (2H, m), 6. 97-7. 02 (2H, m), 7, 18 (1H, d, J=7, 9H2), 7, 4 5 (1H, ad. J=7. 9, 2. 0Hz), 8. 39{ 1 H, d, j = 2. O H z }。質量分析値(m/z) 467 (M').

得られたエステル化合物2.76 gをメタノール100 mしに溶解し、2N水酸化ナトリウム水溶液8.9ml 30 を加えて、3時間放置した。反応液を濃縮後、残渣を水 に溶解し、クエン酸を加えて酸性とした。析出する拡伏 物をクロロホルムで抽出し、水で洗浄後、硫酸マグネシ ウムで乾燥した。溶媒を留去し、3-[4-[2-(5 -エチル-2-ビリジル)エトキシ]フェニル]-2-(3-メチル-3-シクロヘキシルウレイド)-プロピ オン酸1.9gを無色アモルファスとして得た。

270MHz 'H-NMR (CDC1, ppm) 1. 21-1. 38 (8H. m), 1. 56-1. 82  $\{5H, m\}, 2.60-2.69(5H, m), 3.$ 07-3.26(4H, m), 3.83-3.89(1H. m, 4. 22 (2H. t, J=6.6Hz), 4. 63-4. 70 (1H. m), 4. 97 (1H. d. j=6.6Hz), 6.78(2H, d, j=8. 6Hz), 7. 11 (2H. d. J=8. 6Hz), 7. 27 (1H. d. J=7.9Hz), 7. 55 (1 H. dd, J=2.0, 7.9Hz). 8.39(1) H. d. J=2.0Hz.

【0057】実施例8

3-[4-[2-(5-エチル-2-ビリジル)エトキ 50 エタノール1. 51に金属ナトリウム52.1gを溶解

シ] フェニル] -2-(メトキシカルボニル) プロピオ ン酸3.9g. ジフェニルリン酸アジド3.03g、お よびトリエチルアミン3. 1mLをベンゼン60mLに 溶解し、1時間遠流した。反応液を室温まで戻し、ヘキ サメチレンイミン1.2mLを加え、2時間還流した。 酢酸エチルで希釈し、1 N塩酸、飽和炭酸水素ナトリウ ム水溶液、飽和食塩水で洗浄後、硫酸マグネシウムで乾 燥した。溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマ ト(展開恣媒:クロロホルム:メタノール=100:

1) で精製し3-[4-[2-(5-エチル-2-ビリ ジル) エトキシ] フェニル] -2- (ヘキサヒドロアゼ ピン-1-イルカルボニルアミノ) プロピオン酸メチル エステル2. 15gを得た。

270MHz 'H-NMR (CDC1, ppm) 1. 24 (3H. t, J=7. 9Hz), 1. 42-1. 72 (8H. m), 2. 63 (3H, t, J=7. 9Hz), 2. 95-3. 12 (2H, m), 3. 21  $\{2H, t, j=6.6Hz\}, 3.27-3.42$  $\{4H, m\}$ , 3, 71(3H, s), 4, 31(2) H. t,  $J=6.6H_2$ ), 4.70-4.80(2) H. m, 6. 82 (2H. d, J = 8. 6 Hz). 7. 00 (2H, d, J=8.6Hz), 7. 18 (1 H, d, J=7.9Hz), 7.45(1H, dd, J= 2. 0, 7. 9Hz). 8. 39(1H, d. J= 2. 0H2)。質量分析値(m/2)454(M+1)

得られたエステル化合物2. 14gをメタノール70m しに溶解し、2N水酸化ナトリウム水溶液? lmlを 加えて、3時間放置した。反応液を濃縮後、残濫を水に 溶解し、クエン酸を加えて酸性とした。析出する油状物 をクロロホルムで抽出し、有機層を水で洗浄後 硫酸マ グネシウムで乾燥した。溶媒を留去し、3-[4-[2] - (5-エチル-2-ピリジル)エトキシ] フェニル] -2-{ヘキサヒドロアゼピン-1-イルカルボニルア ミノ)プロピオン酸1.7gを無色アモルファスとして 得た。

270MHz H-NMR (CDCI, ppm) 1. 24 (3H. t, J=7. 9Hz), 1. 43-1. 72 (8H, m), 2. 65 (3H, t, j=7. 9Hz), 3. 11-3.42 (8H. m), 4.22  $\{2H, t, J=6.6Hz\}, 4.67-4.73$  $\{1H, m\}, 5.02\{1H, d, j=6.6H\}$ z), 6. 78 (2H, d, J = 8. 6Hz), 7. 1 1 (2H, d. J=8.6H2), 7.55 (1H, d d. j = 2.0.7.9Hz), 8.39(1H.d. J=2. ()Hz), 8. 48(1H, brs)。質量分 析值 (m/2) 439 (M1)。

【0058】原斜製造例2

てのじゅうれきゃなーキ (8/4/4) - チールキャ (パ ニェビビキロイコート) -3 ルモスエルモエ錯じたて マキャーカールモス (ルニェアジキロリコーカ) -3-(1117-4-47[0・・0] 11 .2 .8] ロインセイー サマーカーリンエ) ーカ パモスエルモエ婦ンセンシキ キーサー(ルトーエーベルリンコルチャルーと (8) -カールもく (ルニェアンキロドコーウ) -2 、ルモスエ 小モエ細くダヤンキャーカールチス (ルニェマジキロイ コーヤ) -3- (1() - ヤー4半に4 [。・1) ・3・3 .さ] ロセゾリィーサマーチースゾ) ート ,リモスエ ルモエ媚くをていきホーチールぞく (ホニェマジギロイ ヨーヤトーミー (イナーマーベエー8ー44/44 [。。 0 '3 '2 '9] ロ4/364-44-サーオペア) - v ,れそたよれそよ類くやヤシキャーガー (しょてればキ 人口セピールキャーN) - 4 - ルチト (ルニェマジキロ **ヲヨー♪)-2、パモスエルモエ錯しをていキャー♪-**

野杏小そスエルキエ痴くやていキャーター(ルトー「ー

木基食時頭でよな遊客木ムでリイ大気水鎖炭酵館多層の 育、JGRのJJUを土壌指と落容水鐵度各多流点図、刻式 い学機間組み、「7」監室。5.5.就プロT部水をなる、3. 素就90 J.m.L.をDMF50mLに容解し、BOP試案 それきエビイびもおしかる こくなりアコルキトジーる 、2-x2、38、8週2そで-8-(水ニェマジキャ 小なベジール) - カールニホルセペキイエーモー(3) [0061] 原幹製造例4

・ン、そり ふれそスまれそよ類くやアヤキャーキーれそと (れニェ ムペキロオコーチリーター (ノミネがペキシロチペペ) - 4 プリコ製画 よお野丁しる本国医式薬室青葱を82 \_ 6 れそスエルモエ嬉くやていキャーチー(ルトー!-くびりかせんきょじょる (3ースな) ーチールキメ (4) エキセジキロイヨーを) - 3 、心臓数を強敵、心害敵 、下当事のもm03~(801)素炭-ムウンモバ、ノ 現会31Jm.りされートをよぎな2 - 4 砂台引いそれよ **される場。分野プリンが状態 芭養をなる しゃれて スエル** チェ類にヤマーを一くキャーチー (れトー!ーくにりか コルキャジー 3 、 3 ー えー (シス・2、 6 ー ジメチルビ キャルにく~)-4]-2-(3) 7 疑惑ブ(ムルホロ ロ4:「製剤関係) イマロセムそれいではいる査験」 し 去留き脚踏。なし製造ウムでなれて額跡、し前続フ

ルアミン28mlをDMF200mlに容譲し、0.Cに モドロインよける 101 型組建し 11 となわまび トリエチ サキハースパ 180 185額にモヤーを - (北ユエビゾ キロイコート)-トール二本水化パキイエーを一(五) [0062]原料製造例5

超ひよな、旅客水ムウリイナ森水類炭砕路、麺蔵NI多 国場音、い語名は小そ主題語ら水、労働数を旅加京・ガ 、14批呼ーブン温度で大順きゅる .8 4 菜誌 q O 8 ブ

(ルトーカービリホルチルモメジー 0 , 2ースペ) - カ ールキャ (ルニェセンキロドコーチ) ーム パヤスエル キュ類にダアンキャーガー(しょせいキャルジキへロセ マールキスーV) - ダールキス (リニュロジキロギコー b) - 2 、Uでたエルキエ領ンセマンキャーb- (4ト - 『- べぶんジョガチンの(すーま) - サーリチャ (か) エェセピキロドコート) - 3 、イルぞたエルそれ類くさ ムスキャーター (ガトーしーくぶんショルコロムストー ぬ) - ダールキャ (ルニェアジキロイコール) ーム しん それエルキエ類にやて(ルトー2ーにリイントントコ y コモイモー Bで 、F 、A 、B & ースペ) ーカーマキセ - ルールキス (ルニェマジキロドコーチ) - 2 、ルマス エルモエ遊くをていキャーチー (ルトーエーくびり)>コ ルキャート) ーチールモス (ルニェクジキロイコーチ) - 2、水でスエルモエ頭ンダでソキャーカールモ×(小 ニェセンキロリコーカ)-2-(バト-8-代で〔5 、4]ロコスサてー8) - 4 、イルでスエルモエ狙くさ とくれトータービリンキントロイコモイモーダ 、8、3 (し) -p-ツキャ-p-水チk(水ニェマジキロ7 ヨーp) -2、ルモスエルモエ頭にもで(ルトーI-に ならンコリニエビーカ) ーチービキャーチーリチャ (れ ニェビルキロイコーを)-3、ブリコ動画【0000】 ・パありょ 82かんそスエルそエ強くやていキ ポータールチス (ルニェグジキロオコーチ) ー2ー (小 トーユーベリドントマトロドコサキベースジ) ーチン **小品おられれを一エルコロセットを整製 しき置き換窓** 。式し報路でムウにネサマ語語し香港で水重食路路もよ は、遊客水ふぐじイ大気水類炭酢頭、類型V[多層器再 、し届代コルモエ領指も水、風脈影を遊立点。ぶし半線 所一字監室すえ直きゅう . 6 8 案結 q O 8 ブコン 6 . J Lをジステルホルムアミド (DMF) 400mLに溶験 26 ドリン塩酸塩13. 6 むねよびトリエテルアミン37 m

ニェセピキロイコート) ートールニホルカジキイエー8 £砂壶蜱转到【6500】 て得た。 しょ品的自動物を含む 8 1 組 くさて (れこまてびきロド ヨーカ) - カールエホルセペキイエー 8 、 小部製多素酸 、八曼融多旅客項页。式し料酬間報で、8ブロ不炭囲寒 ★水の田倉島倉「下五奇の801(%01) 素炭-46 or シモバ し頭疹コーエのりるペートマエラット「「潤く テヤーと- (ルニエケンキロドコール) -カールニホル なでできずまもはとして得た。(E)−3−エトキシカ しし「細スチャーモー(ルニェクジキロドコーカ)ーカ テルから結晶化し、(E) -3-エトキシカルボニルー ーエルコロママトに多密数、 0 未留を類容。 ゴル報語で ムウンネセマ 翻幕 「野奇塔で水型食師館多国義再」 し語 せた。反応弦を送前後、疑道を希遠雎と弥応及。 かけ る意画問組 8 1 「天味かな 8 3 1 7 3 子 4 で 入 く ^ ペキ ロイコー q ひよみし m 「 さらん チェン 額 うれつ 、 刻 ふし

てトットロオヨサキハースペー32 「3頭にやて(れ

和食塩水で洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒 を留去し、イソプロピルエーテルから結晶化し(E)-4-(シスーヘキサヒドロイソインドリン-2-イル) -2-(4-ヒドロキシベンジリデン)-4-オキソブ タン酸エチルエステルを22.6g得た。

39

## 【()()63】原斜製造例6

エタノール200m上に金属ナトリウム4.2gを溶解 した後、こはく酸ジエチル30mLおよび4-[2-(5-メチル-2-フェニル-4-オキサゾリル)エト キシ] ベンズアルデヒド37gを加え、15時間還流し 10 た。反応液を濃縮後、残渣を希塩酸と酢酸エチルに分配 し、有機層を飽和食塩水で洗浄後、硫酸マグネシウムで 乾燥した。溶媒を図去し、残渣を酢酸エチルーヘキサン から結晶化し、(E)-3-エトキシカルボニル-4-[4-[2-(5-メチル-2-フェニル-4-オキサ ゾリル) エトキシ] フェニル] -3-プテン酸38.6 gを褐色粉末結晶として得た。

【0064】同様にして、4-ベンジルオキシベンズア ルデヒドを用いることにより(E)-4-(4-ベンジ ルオキシフェニル》-3-エトキシカルボニル-3-ブ 29 テン酸を、4-[2-(1-インドリル)エトキシ]ベ ンズアルデヒドを用いることにより(E)-3-エトキ シカルボニルー4ー [4-[2-(1-インドリル) エ トキシ] フェニル] -3-プテン酸を、4-[2-(N ーメチルー2 - ビリジルアミノ) エトキシ] ベンズアル デヒドを用いることにより (E) -3-エトキシカルボ エルー4 - [4 - [2 - (N-メチル-2 - ピリジルア ミノ) エトキシ] フェニル] -3-ブテン酸を、4-[2-{N-メチルー第3級プトキシカルボニルアミ ノ) エトキシ ベンズアルデヒドを用いることにより (E) - 3 - エトキシカルボニル - 4 - [4 - [2 -(N-メチル-第3級プトキシカルポニルアミノ) エト キシ] フェニル) -3-ブテン酸を、6-(2-フルオ ロベンジルオキシ》-2-ナフトアルデヒドを用いるこ とにより(E)-3-エトキシカルボニルー4-[6-(2-フルオロベンジルオキシ)-2-ナフチル]-3 ープテン酸を、4-[3-(5-エチルー2ーピリジ ル) プロポキシ ] ベンズアルデヒドを用いることにより (日) - 3 - エトキシカルボニル - 4 - [4 - [3 -(5-エチル-2-ピリジル) プロポキシ] フェニル] 49 -3-プテン酸を、4-[3-(5-メチルー2-ピリ ジル)プロポキシ] ベンズアルデヒドを用いることによ り(E) - 3 - エトキシカルボニル - 4 - [4 - [3 -**(5-メチル-2-ビリジル)プロポキシ**] フェニル] -3-ブテン酸を、4-[3-(2-ビリジル)プロポ キシ] ベンズアルデヒドを用いることにより(E)-3 -エトキシカルボニル-4-[4-[3-(2-ビリジ ル)プロポキシ]フェニル]-3-ブテン酸を、6-[2-(5-メチルー2-フェニルー4-オキサゾリ ル) エトキシ] ビリジンー3ーカルバルデヒドを用いる 50 t. j=6.6H2), 6.82 (2H, d, j=8.

ことにより(E)-3-エトキシカルボニル-4-[6 - [2- (5-メチルー2-フェニルー4-オキサゾリ ル)エトキシ]-3-ピリジル]-3-ブテン酸を合成 した。

#### 【0065】実経例9

2-(5-エチル-2-ビリジル)エタノール8.46 gおよびp-トルエンスルホニルクロリド11.7gを ジグロロメタン250mLに溶解し、トリエチルアミン 14.3mLを加え室温にて一夜放置した。反応液を水 で洗浄後、硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を留去し た。残渣をアセトニトリル250mしに溶解し、4-(シスーヘキサヒドロイソインドリン-2-イル)-2 - (4-ヒドロキシフェニル)メチルー4-オキソブタ ン酸エチルエステル16、8gおよび炭酸カリウム11 1. 6gを加え、一夜還流した。反応液を濃縮後、水と 酢酸エチルに分配し、有機層を5%クエン酸水溶液およ び飽和食塩水で洗浄し、確酸マグネシウムで乾燥した。 密媒: ヘキサン: 酢酸エチル=1:1~():1) で精製 し2-[4-[2-(5-エチル-2-ピリジル)エト キシ] フェニル] メチルー4ー (シスーヘキサヒドロイ ソインドリン-2-イル)-4-オキソブタン酸エチル エステル12.8gを抽状物として得た。 270MHz 'H-NMR (CDCI, ppm) 1. 15-1. 26 (6H, m), 1. 27-1. 54  $\{8H, m\}, 2.15-2.30(2H, m), 2.$ 53-2. 78 (4H, m), 2. 94 (1H. dd, J=6.6, 13.9Hz), 3.11-3.44 (6 H, m, 4. 06-4. 13(2H, m), 4. 31 $\{2H, t, j=6.6Hz\}, 6.81\{2H, a,$ J=8.6Hz), 7. 05 (2H, d, J=8.6Hz), 7. 19 (1H, d, J=7. 9Hz), 7. 4 4(1H, dd, J=2.0, 7.9Hz), 8.39 $\{1H, d, j=2.0Hz\}$ 得られたエステル化合物11.3gをメタノール300 mしに溶解し、2N水酸化ナトリウム水溶液35 m L を 加えて、一夜放置した。反応液を濃縮後、残渣を水に溶 解し、クエン酸を加えて酸性とした。新聞する油状物を 酢酸エチルで抽出し、水で洗浄後、硫酸マグネシウムで 乾燥した。溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロ マト (展開密媒:クロロホルム:メタノール=25: 1) で精製し2-[4-[2-(5-エチル-2-ピリ ジル) エトキシ] フェニル] メチル-4-(シス-ヘキ サヒドロイソインドリン-2-イル)-4-オキソプタ ン酸8.4gを得た。融点99~100℃。 270MHz 'H-NMR (CDCla; ppm)

1. 20-1. 64 (11H, m), 2. 07-2. 2 8(2H, m), 2. 36-2, 80(5H, m),

3. 92-3. 50 (8H. m), 4. 28 (2H,

6Hz), 7. 08 (2H, d, J=8. 6Hz), \*H. dd, J=2. 0, 7. 9Hz)、8. 40 (17. 19 (1H, d, J=7. 9Hz)、7. 48 (1\* H. d, J=2. 0Hz)。 元素分析値:CzeHz, NzOzとして

C (%)

) H(%) N(%)

**実測値** 

72. 37 7. 82 6. 01

計算値 72.39

7.81 6.03

[0066]原料製造例?

3 - (4 -ベンジルオキシフェニル)プロピオン酸20 gをT貝F300mLに溶解し、トリエチルアミン23 mしを加え、-20℃にてピバロイルクロリド9. 1m LのTHF溶液(50mL)を満下した。同温度にて1 時間搬掉した後、塩化リチウム3、0gおよび(R)-4-ベンジル-2-オキサゾリジノン11.58を加 え、室温まで徐々に昇温した。同温度で3時間摂辞した 後、反応液を水に注ぎ、折出した結晶を徳取し(R)-4 - ベンジル - 3 - [3 - (4 - ベンジルオキシフェニ ル) プロパノイル] -2-オキサゾリジノン218を白 色粉末結晶として得た。ジイソプロビルアミン8.0m しおよびTHF250mしの混合溶液に、-78℃にて ブテルリチウムのヘキサン溶液(15%)32mLを加 えた。同温度にて1時間攪拌した後、(R)-4-ベン ジルー3ー [3-(4-ベンジルオキシフェニル) プロ [X/JJ] = 2 - オキサゾリジノン21g を加えた。同温度で2時間搬針した後、プロモ酢酸 第3級プラルエ ステル18.8mLを20分間かけて滴下した。3.5 時間かけて0°Cまで昇温し、反応液に飽和塩化アンモニ ア水を加えた。反応液を濃縮後、残渣に水を加え、酢酸 エチルで抽出し、飽和食塩水で洗浄後、硫酸マグネシウ ムで乾燥した。溶媒を図去し、残渣をシリカゲルカラム クロマト(展開溶媒:ヘキサン:酢酸エチル=4:1) で錯誤し((4R) -ベンジル-3-[3-(4-ベン ジルオキシフェニル)-(25)-(第3級プトキシカ ルポニルメチル)] プロバフイルー2ーオキサブリジン ン15.5gを得た。(4R)-ベンジル-3-[3-(4-ベンジルオキシフェニル) - (28) - (第3級 ブチルオキシカルボニルメチル ) プロバノイル-2-オキサゾリジノン14gをエタノール100mしおよび 酢酸100mLに溶解し、バラジウム-炭素(10%) 1. 4 gの存在下、3 気圧の水素雰囲気下にて2. 5 時 間捌拌した。反応液を濾過し、濾液を濾縮し、残渣にへ キサンを加え、街出した結晶を達取した。シリカゲルカ ラムクロマト (展開密媒:クロロホルム) で精製し、へ キサンで再結晶し(4.R) -ベンジル-3-[3-(4 -ヒドロキシフェニル) - (25) - (第3級プトキシ カルボニルメタル)] プロバノイルー2ーオキサゾリジ ノン?. 6gを白色粉末結晶として得た。

【0067】(4R) -ベンジル-3- [3-(4-ヒ ドロキシフェニル) - (2S) - (第3級プトキシカル ボニルメチル)] プロパノイル-2-オキサゾリジノン 7. 4gを塩化メチレン100mLに溶解し、トリフル 50

オロ酢酸40mLを0℃で30分間かけて適下した後、 同温度で3時間振控した。反応液を濃縮し、残落をシリ カゲルカラムクロマト(展開恣媒;クロロホルム:メタ ノール=100:0~99:1)で錆製し4-[(4 R) -ベンジル-2-オキサゾリジノン-3-イル] -(35) - (4-ヒドロキシフェニル) メチルー4-オ キソプタン酸6.8gを白色無定型固体として得た。4 - [ (4R) -ベンジル-2-オキサゾリジノン-3-イル】-(3S)-(4-ヒドロキシフェニル)メチル - 4 - オキソブタン酸 6. 3g、シスーヘキサヒドロイ ソインドリン塩酸塩2、7gおよびトリエチルアミン 4. 7mLをDMF 1 0 0mLに溶解し、BOP試薬 8. 1 gを水冷下にて加えた。同温度で1時間捌拌した 後、反応液を希塩酸と酢酸エチルに分配し、有機層を飾 和炭酸水素ナトリウム水溶液および飽和食塩水で洗浄 し、硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を図去し、残落 をシリカゲルカラムクロマト(展開溶媒:クロロホル ム) で精製し(4尺) -ベンジル-3-[4-(シス-ヘキサヒドロイソインドリンー2ーイル》- (25)-(4-ヒドロキシフェニル) メチル-4-オキソ) ブタ ノイルー2ーオキサゾリジノン5.0gを得た。トリフ ェニルホスフィン3.3g アゾジカルボン酸ジエチル エステル (DEAD) の40%トルエン溶液5.6gを THF100mLに溶解し、(4R)-ベンジル-3-[4-(シスーヘキサヒドロイソインドリン-2-イ ル) - (25) - (4 - ヒドロキシフェニル) メチルー 4-オキソ] ブタノイル-2-オキサブリジノン5.0 g. 2- (5-エチル-2-ピリジル) エタノール1. 5gおよびトリエチルアミン3.6mLを加え、14時 間室温放置した。反応液を濃縮し、残渣をシリカゲルカ ラムクロマト (展開密媒: ヘキサン: 酢酸エチル=1; 1) で精製し(4R) -ベンジル-3-[4-(シス-ヘキサヒドロイソインドリンー2 - イル》 - (25) -[4-[2-(5-エチル-2-ピリジル)エトキシ] フェニル] メチルー4ーオキソ] ブタノイルー2ーオキ サゾリジノン1.5gを得た。

[0068]実施例10

(4R) -ペンジル-3-[4-(シス-ヘキサヒドロイソインドリン-2-イル)-(2S)-[4-[2-(5-エチル-2-ビリジル)エトキシ]フェニル]メチル-4-オキソ]ブタノイル-2-オキサゾリジノン1.5gを、THF60mLおよび水20mLに溶解し、30%過酸化水素水1.6mLを室温で加えた。反応波を0℃に冷却し、水酸化リチウム1水和物0.20



gを加えた。同温度で2時間鏝拌した後、反応液に1. **5N亜硫酸ナトリウム水溶液13mしを加えた。反応液** を渡縮後、残渣を水に溶解し、エーテルで洗浄した。水 層をクエン酸で酸性とした後、析出する抽状物を酢酸エ チルで抽出し、有機層を飽和食塩水で洗浄後、確酸マグ ネシウムで乾燥した。溶媒を図去し、残渣をシリカゲル カラムクロマト(展開密媒:クロロホルム:メタノール※

\*=100:0~97:3)で精製し(S)-2-[4-[2-(5-エチルー2-ビリジル)エトキシ]フェニ ル] メチルー4ー (シスーヘキサヒドロイソインドリン -2-イル〉-4-オキソブタン酸1.08gを白色無 定型団体として得た。

 $[\alpha]_{0}: +25.2$  (c=0.50, CHC!<sub>2</sub>)

元素分析値:Czs Hzz NzOz - 0.5 HzOとして

C (%) H (%)

70.64

7. 47 5.77

N (%)

計算値 71.01

7.87 5.91

[0069]実施例11

製造例7、および実施例10と同様にして(S)-4-ベンジル-2-オキサゾリジノンを用いて、(R)-2 - [4-[2-(5-エデル-2-ビリジル)エトキ ※

突測値

※シ] フェニル] メチルー4 - (シス-ヘキサヒドロイソ インドリンー2-イル》-4-オキソブタン酸を得た。  $[\alpha]_0: -25.8$ \* {c=0.50, CHC!<sub>2</sub>}

元素分析値:CzeHzeNzOi・0.65HzOとして

C (%)

H (%) N (%)

70.36 寒冽症

7. 44 5.83

計算値

7.89 70.61 5.88

【0070】実施例12

20 8 (M').

2-(5-エチル-2-ビリジル) エタノール(). 51 **寅およびp-トルエンスルホニルクロリド()。83gを** ジグロロスタン20面上に溶解し、トリエチルアミン。 1. 2mLを加え、室温にて8時間放置した。反応液を 水で洗浄後、確酸マグネシウムで乾燥し、濃縮した。残 渣をアセトニトリル20mLに溶解し、2-(4-ヒド ロキシフェニルメチル》 - 4 - (4 - フェニルピペリジ ン-1-イル)-4-オキソブタン酸エチルエステル 1.50 gおよび炭酸カリウム(0.52 gを加え、一夜 還流した。反応液を濃縮後、水と酢酸エチルに分配し、 有機層を5%クエン酸水溶液および飽和食塩水で洗浄 し、礒酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を図去し、残渣 をシリカゲルカラムクロマト (展開溶媒: ヘキサン: 酢 酸エチル=6:4)で精製し2-[4-[2-(5-エ チルー2ーピリジル》エトキシ] フェニル] メチルー4 - (4-フェニルピペリジン-1-イル)-4-オキソ ブタン酸エチルエステル()、8() gを油状物として得

得られたエステル化合物(). 8() gをメタノール 15 m Lに溶解し、2N水酸化ナトリウム水溶液3milを加え て、一夜放置した。反応液を濃縮後、残渣を水に溶解 し、クエン酸を加えて酸性とした。新出する油状物をク ロロホルムで抽出し、水で洗浄後、硫酸マグネシウムで 乾燥した。溶媒を図去し、2- [4-[2-(5-エチ ルー2-ピリジル)エトキシ] フェニル] メチルー4-(4-フェニルピペリジン-1-イル)-4-オキソブ

30 270MHz 'H-NMR (CDC1, ppm) 1. 26 (3H. t, J = 7. 3H2), 1.40-1. 93 (4H, m), 2. 35-2. 87 (7H,

タン酸(). 46gをアモルファスとして得た。

m), 2, 90-3, 31 (5H, m), 3, 74-

3. 91 (1H. m), 4. 24 (2H, t, j=6. 6Hz), 4. 62-4. 82 (1H. m), 6. 81

 $\{2H, d, J=8.6Hz\}, 6.98-7.35$  $\{8H, m\}$ , 7, 49 (1H, d, j=7, 9H)

z), 8, 42 (1H, s), 9, 46 (1H, br

s)。質量分析值(m/z)501(M+1)。

1.13-1.36 (6H, m), 1.43-1.71 40 【0071】実施例13

2-(5-エチルー2-ビリジル) エタノール2.06 gおよびp-トルエンスルホニルクロリド2. 71gを ジクロロメタン50mLに溶解し、トリエチルアミン 2. lmLを加え室温にて8時間放置した。反応液を水 で洗浄後、硫酸マグネシウムで乾燥し、濃縮した。残渣 をアセトニトリル50mLに溶解し、2-{4-ヒドロ キシフェニル)メチルー4ーオキソー4ー(1, 2, 3、4ーテトラヒドロイソキノリン-2-イル) ブタン

酸エチルエステル4.54gおよび炭酸カリウム1.7

員、d, J=2.()員2)。質量分析値(m/2)52 50 1gを加え、一夜還流した。反応液を濃縮後、水と酢酸

H. dd, J=2.0, 7.9Hz), 8.39(1)

270MHz 'H-NMR (CDC1, ppm)

(2H, m). 1. 79-1. 97(2H, m). 2. 28-2. 42 (1H, m), 2. 50-2. 80 (6

H. m), 2. 90-3. 30 (5H. m), 3. 80

-3.96(1H, m).4.05-4.20(2H,

m), 4. 31 (2H, t. J = 7. 3Hz), 4. 6

5-4.77(1H, m), 6.83(2H, d. J=8. 6Hz), 7. 07 (2H, d. J=8. 6H

z), 7, 12-7, 35 (6H, m), 7, 44 (1

エチルに分配し、有機層を5%クエン酸水溶液および飽和食塩水で洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマト(展開溶媒:ヘキサン:酢酸エチル=6:4)で精製し2-[4-[2-(5-エチル-2-ピリジル)エトキシ]フェニル]メチル-4-(1、2、3、4-テトラヒドロインキノリン-2-イル)-4-オキソブタン酸エチルエステル1、70gを抽状物として得た。

270MHz 'H-NMR (CDC!, ppm)
1. 17(3H. t, J=7. 3Hz), 1. 24(3 10H. t, J=7. 3Hz), 2. 31-2. 46(1H. m), 2. 62(2H. q, J=7. 3Hz),
2. 67-2. 90(4H. m), 2. 97(1H, dd. J=6. 6. 13. 9Hz), 3. 21(2H, t. J=6. 6Hz), 3. 50-3. 87(2H, m). 4. 00-4. 14(2H, m), 4. 31(2H. t, J=6. 6Hz). 4. 43-4. 62(2H. m), 4. 67(1H. s), 6. 73-6. 86(2H, m), 7. 00-7. 22(7H, m). 7. 44(1H, dd. J=2. 0, 7. 9Hz). 8. 3 20 9(1H, d. J=2. 0Hz). 營量分析値(m/2)500(M\*).

得られたエステル化合物 1. 3 2 g をメタノール30 m Lに溶解し、2 N水酸化ナトリウム水溶液 2. 6 m L を 加えて、一夜放置した。反応液を濃暗後、残渣を水に溶解し、クエン酸を加えて酸性とした。折出する油状物を クロロボルムで抽出し、水で洗浄後、硫酸マグネシウム で乾燥した。溶媒を図去し、2 - [4 - [2 - (5 - エ チルー2 - ビリジル) エトキシ] フェニル] メチルー4 - (1, 2, 3、4 - テトラヒドロイソキノリンー2 - 30 イル) - 4 - オキソブタン酸 0. 8 7 g を アモルファス として得た。

270MHz <sup>1</sup>H-NMR (CDC 1<sub>1</sub>, ppm)
1.20(3H, t, J=7.3Hz), 2.402.90(7H, m), 3.07(1H, dd, J=6.6, 13.9Hz), 3.13-3.30(3H, m), 3.44-3.60(1H, m), 3.673.86(1H, m), 4.15-4.30(2H, m), 4.49(1H, dd, J=16.0, 19.8 Hz), 4.69(1H, s), 6.75-6.79(2H, m), 6.97-7.23(7H, m), 7.48(1H, dd, J=2.0, 6.6Hz), 8.40(1H, d, J=2.0Hz), 9.85(1H, brs)。質量分析值(m/z)473(M+1\*)。
[0072] 実絡例14

2-(5-エチル-2-ビリジル)エタノール2.12gおよびp-トルエンスルボニルクロリド2.81gをジクロロメタン60mLに溶解し、トリエチルアミン2.2mLを加え室温にて一夜放置した。反応液を水で洗浄後、硫酸マグネシウムで乾燥し、濃縮した。等流を

アセトニトリル60mLに溶解し、4-(8-アザースピロ [4,5] デカー8-イル)-2-(4-ヒドロキシフェニル)メチルー4-オキソブタン酸エチルエステル3.50gおよび炭酸カリウム1.29gを加え、一夜還流した。反応液を濃縮後、水と酢酸エチルに分配し、有機層を5%クエン酸水溶液および飽和食塩水で洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を図去し、残渣をシリカゲルカラムクロマト(展開溶媒:ヘキサン:酢酸エチル=7:3)で精製し4-(8-アザースピロ [4、5] デカー8-イル)-2-[4-[2-(5-エチルー2-ビリジル)エトキシ] フェニル]メチルー4-オキンブタン酸エチルエステル0.91gを油状物として得た。

270MHz <sup>1</sup>H-NMR (CDC!, ppm)
1. 17(3H. t, J=7.3Hz), 1.24(3H. t, J=7.3Hz). 1.30-1.70(12H. m), 2.31(1H. dd, J=5.3.15.8Hz), 2.54-2.78(4H. m), 2.94(1H, dd, J=6.6.13.2Hz), 3.10-3.60(7H, m), 4.00-4.18(2H, m), 4.32(2H, t.J=7.3Hz), 6.82(2H, d.J=8.6Hz), 7.05(2H, d.J=8.6Hz), 7.05(2H, d.J=8.6Hz), 7.19(1H, d.J=7.9Hz), 7.45(1H, dd, J=2.0Hz), 質費分析値(m/z)506(M), 得られたエステル化合物1.64 gをメタノール40 m

得られたエステル化合物 1.6 4 g をメタノール40 m L に 溶解し、2 N 水酸化ナトリウム水溶液 4 m L を加えて、一夜放置した。反応液を濃縮後、残渣を水に溶解し、クエン酸を加えて酸性とした。 術出する抽状物をクロロホルムで抽出し、水で洗浄後、硫酸マグネシウムで乾燥した。 溶媒を留去し、4 - (8 - アザースピロ [4.5] デカー8 - イル) - 2 - [4 - [2 - (5 - エチルー2 - ビリジル) エトキシ] フェニル] メチルー4 - オキソブタン酸 1.36 g をアモルファスとして得た。

270MH2 'H-NMR (CDC1, ppm)
1. 25 (3H, t, J=7.3Hz), 1.301.73 (12H, m), 2.46 (1H, dd, J=3.3, 16.5Hz), 2.53-2.80 (4H, m), 3.03-3.65 (8H, m), 4. (2H, t, J=6.6Hz), 6.81 (2H, d, J=8.6Hz), 7.08 (2H, d, J=8.6Hz), 7.29 (1H, d, J=7.9Hz), 7.58 (1H, dd, J=2.0, 7.9Hz), 8.43 (1H, d, J=2.0Hz), 實置分析値 (m/z)479 (M+1)。

【0073】実施例15

2. 2mLを加え室温にて一夜放置した。反応液を水で 2-(5-x チルー2- ビリジル) エタノール 1.31 洗浄後、硫酸マグネシウムで乾燥し、濃縮した。 残渣を 50 g および p- トルエンスルホニルクロリト 1.73 g を

ジクロロスタン50m上に溶解し、トリエチルアミン 2. 5 m L を加え、室温にて一夜放置した。反応波を水 で洗浄後、硫酸マグネシウムで乾燥し、濃縮した。残渣 をアセトニトリル50mLに溶解し、2-(4-ヒドロ キシフェニル)メチルー4-(4-メチルピペリジンー 1-イル)-4-オキソブタン酸エチルエステル2.6 3gおよび炭酸カリウム1.1gを加え、一夜還流し た。反応液を濃縮後、水と酢酸エチルに分配し、有機層 を5%クエン酸水溶液および飽和食塩水で洗浄し、硫酸 マグネシウムで乾燥した。溶媒を図去し、残渣をシリカ 10 ゲルカラムクロマト(展開溶媒:ヘキサン:酢酸エチル =6:4)で錆製し2-[4-[2-(5-エチル-2 ーピリジル》エトキシ] フェニル] メタルー4-(4-メチルピペリジンー1-イル〉-4-オキソブタン酸エ チルエステル()、97gを油状物として得た。 270MHz 'H-NMR (CDC1, ppm) 0.80-1.30 (11H, m), 1.44-1.7 2(3H, m). 2.24-3.00(8H, m), 3. 06-3. 30(3H, m). 3. 66-3. 80 $\{1H, m\}, 4.10(2H, t. j=7.3H)$ 2), 4, 32 (2H, t, J = 7, 3Hz), 4, 4 3-4.58(1H, m).6.81(2H, d. J= 8. 6Hz), 7. 06(2H, d. J=8.6H)2), 7, 18 (1H, d, J=7, 9H2), 7, 4 4(1H, ad. J=2.0, 7.9Hz), 8.39(1H, d, j=2.0Hz)。質量分析値(m/z) 466 (M'). 得られたエステル化合物(). 95gをメタンール20m

Lに溶解し、2N水酸化ナトリウム水溶液4mしを加え て、室温にて一夜放置した。反応液を緩縮後、残渣を水 30 に溶解し、クエン酸を加えて酸性とした。析出する油状 物をクロロホルムで抽出し、水で洗浄後、硫酸マグネシ ウムで乾燥した。溶媒を留去し、2-[4-[2-(5 -エチルー2 - ビリジル) エトキシ] フェニル] メチル -4-{4-メチルピペリジン-1-イル}-4-オキ ソプタン酸(). 5 ? φをアモルファスとして得た。 270MHz 'H-NMR (CDC1, ppm) 0.80-1.15(4H.m), 1.24(3H.t. j=7.3Hz), 1. 45-1.72 (3H, m), 2.39-2.95 (6H, m), 3.05-3.  $28 \{4H, m\}$ , 3.  $54-3.68 \{1H,$ m). 4. 27 (2H, t. J = 6. 6Hz). 4. 4 4-4.60(1H, m).6.82(2H, d.J=8. 6Hz), 7. 09 (2H, d. J=8. 6H 2), 7, 20 (1H, d, J=7, 9H2), 7, 4 8(1H, ad, J=2, 0, 7, 9Hz), 8, 41(1H, d, J=2.0Hz)。質量分析値(m/2) 439 (M+1°).

【0074】実施例16

およびpートルエンスルホニルクロリド1.98をジク ロロメタン40mLに溶解し、トリエチルアミン2.7 血しおよびジメチルアミノビリジン53mgを加え1日 室温にて放置した。反応液を水で洗浄後、硫酸マグネシ ウムで乾燥し、濃縮した。残渣をアセトニトリル40 m 上に溶解し、2-(4-ヒドロキシフェニル)メチルー 4-(シス-3a, 4, 7, 7a-テトラヒドロイソイン ンドリン-2-イル》-4-オキソプタン酸エチル3. -1gおよび炭酸カリウム1.2gを加え、6時間還流し た。反応液を濃縮後、水と酢酸エチルに分配し、有機層 を飽和食塩水で洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥した。 密媒を図去し、残渣をシリカゲルカラムクロマト(展開 密媒:ヘキサン:酢酸エチル=1:1)で精製し2-[4-[2-(5-エチル-2-ピリジル)エトキシ] フェニル] メチルー4ー (シスー3a、4,7、?aー テトラビドロイソインドリンー2ーイル)ー4ーオキソ ブタン酸エチルエステル(). 74gを油状物として得

270MHz 'H-NMR (CDC L, ppm) 29 1. 13-1. 32 (6H. m), 1. 75-1. 96  $\{2H, m\}, 2.13-2.43(5H, m), 2.$ 53-2.79(4H, m), 2.90-3.53(8 H, m, 4. 04-4. 14 (2H, m), 4. 31 (2H, t, j=6.6Hz), 5.57-5.69 $\{2H, m\}, 6.81(2H, d. J=8.6H$ z), 7. 05 (2H, d, J = 8, 6Hz), 7. 1 9(1H, d. J=7. 9Hz), 7. 46(1H, dd. j = 2. 0. 7. 9Hz), 8. 39 (1H. d, J=2. ()月z)。質量分析値(m/z)49() (M<sup>\*</sup>),

得られたエステル化合物()、74gおよび2N水酸化ナ トリウム水溶液3. 0mLをメタノール20mLに溶解 し、60°Cで2時間鏝拌した。反応液を濃縮後、残渣を 水に溶解し、エーテルで洗浄した。水層をクエン酸で酸 性とした後、折出する油状物を酢酸エチルで抽出し、飽 和食塩水で洗浄後、硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒 を留去し、残渣をヘキサンから結晶化し、2-[4-[2-(5-エチルー2-ビリジル)エトキシ] フェニ ル] メチルー4ー (シスー3a, 4、7, 7aーテトラ 40 ヒドロイソインドリンー2ーイル》-4-オキソプタン 酸り、50gを白色粉末状結晶として得た。融点85~ 900.

270MHz H-NMR (CDC1, ppm) 1. 24 (3H, t, J=7. 6Hz), 1. 73-1. 95 (2H. m), 2. 12-2. 44 (5H, m), 2, 51-2, 82 (4H, m), 2, 90-3. 57  $\{11H, m\}$ . 4. 27  $\{2H, t. j=$ 6. 6Hz), 5. 55-5. 70 (2H, m), 6. 81 (2H, d. J=8. 6Hz), 7. (19 (2H, 2-(5-エチル-2-ビリジル) エタノール3. 1g 59 d. J=8.6Hz), 7.35(1H, d, J=7.

9Hz), 7. 65 (1H. dd. j=2. 0, 7. 9 \*分析値(m/z)462(M+)。 H2), 8.32(1H.d, J=2.0H2)。實置\*

元素分析値: C2. H2. N2 O1 · 0. 5 H2 Oとして

C (%)

H (%)

N (%)

真測値

71.46 7.33 5.88

計算館 71.31

7.48 5.94

#### 【0075】実施例17

2-(5-エテルー2-ビリジル)エタノール2.2g およびメタンスルホニルクロリド 1. 2mLをジクロロ メタン5 0 m L に溶解し、トリエチルアミン2、2 m L 10 得られたエステル化台物1、19 g および2 N 水酸化ナ を加え、室温にて1時間捌針放置した。反応液を水で洗 **浄後、硫酸マグネシウムで乾燥し、繊縮した。残渣をア** セトニトリル50mLに溶解し、2~(4~ヒドロキシ フェニル)メチルー4ー(4ーイソプロビルピペリジン - 1 - イル〉 - 4 - オキソブタン酸エチル4、 8gおよ び炭酸カリウム1.8gを加え、6.5時間還流した。 反応液を濃縮後、水と酢酸エチルに分配し、有機層を飽 和食塩水で洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒 を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマト(展開窓 媒:ヘキサン:酢酸エチル=1:1)で精製し2- [4 - [2-(5-エチル-2-ピリジル)エトキシ]フェ ニル] メチルー4ー(4 - イソプロビルピペリジン-1 - イル〉- 4 - オキソブタン酸エチルエステル 1.22 まを淡黄色抽状物として得た。

270MHz 'H-NMR (CDC1, ppm) 0. 78-0. 91(6H, m), 1. 00-1. 71(12H, m), 2, 24-2, 49 (2H, m), 2. 57-2. 99 (6H. m), 3. 09-3. 28 (3H, m), 3. 73-3. 86 (1H, m), 4. 01-4.17(2H, m), 4.31(2H, t, J = 6.6Hz), 4.52-4.66 (1H, m), 6. 81 (2H. d, J=8. 6Hz), 7. 05 (2 H. d, J=8. 6 Hz). 7. 23 (1H, d. J=X \*7.9Hz), 7.45(1H, dd, J=2.0. 7. 9Hz), 8. 39 (1H, d. J=2. 0H 2)。質量分析值(m/2)494(M)。

トリウム水溶液4. 8mLをメタノール30mLに溶解 し、室温で二日間機拌した。反応液を繊縮後、残渣を水 に溶解し、エーテルで洗浄した。水層をクエン酸で酸性 とした後、析出する袖状物を酢酸エチルで抽出し、飽和 食塩水で洗浄後、硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を **督去し、残渣をシリカゲルカラムクロマト(展開冷模:** クロロホルム:メタノール=99:1)で精製し2-[4-[2-(5-エチル-2-ピリジル)エトキシ] フェニル] メチルー4ー(4ーイソプロピルピペリジン -1-イル)-4-オキソプタン酸(). 6()gを白色魚 定形固体として得た。

270MHz 'H-NMR (CDC1, ppm) 0. 78-0. 94(6H, m); 0. 98-1. 30(6H, m), 1. 35-1, 50 (1H, m), 1. 57-1.73(2H, m), 2.37-2.92(7 H. m), 3. 03-3. 27 (4H. m), 3. 63 -3.77(1H, m).4.27(2H, t.j=6. 6Hz), 4. 56-4. 69 (1H, m), 6. 81 (2H, d, J=7, 3Hz), 7, 09 (2H,d. j = 7. 3Hz), 7. 1.2 (1H, d, j = 7. 9Hz), 7. 49 (1H. dd, j=2. 0, 7. 9 Hz), 8. 41 (1H. d. J=2. OHz).

元素分析値:C2.H2.N2O.・0. 75H2Oとして

C (%)

₩ (%) N (%)

突測値

70.19

8.38 5.85

計算値 70.04

8. 29. 5.83

#### 【0076】実施例18

2-(5-エタル-2-ビリジル)エタノール1.4g およびロートルエンスルホニルクロリド1. 98をジク 49 ロロメタン40mLに溶解し、トリエチルアミン2.2 血しおよびジメチルアミノビリジン52mgを加え、室 温にて1日間預律放置した。反応液を水で洗浄後、硫酸 マグネシウムで乾燥し、濃縮した。残渣をアセトニトリ ル40mLに溶解し、4-(4-第3級プチルピペリジ ンー1-イル)-2-(4-ヒドロキシフェニル)メチ ルー4ーオキソブタン酸エチル3.2gおよび炭酸カリ ウム1.3gを加え、4.5時間還流した。反応液を濃 縮後、水と酢酸エチルに分配し、有機層を飽和食塩水で 洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去し、

残渣をシリカゲルカラムクロマト(展開密模:クロロホ ルム) で精製し4-(4-第3級ブチルピペリジン-1 -イル〉-2-[4-[2-(5-エチル-2-ビリジ ル) エトキシ] フェニル] メチルー4-オキソブタン酸 エテルエステル1.3gを淡黄色油状物として得た。 270MHz 'H-NMR (CDC!, pom) 0. 79-0. 92 (9H. m), 1. 02-1. 29 (9H, m), 1, 62-1, 94 (3H, m), 2, 27-2.47(1H, m), 2.58-2.99(6)H. m), 3. 08-3. 27 (3H. m), 3. 78 -3.88(1H, m), 4.03-4.17(2H. m), 4, 32 (2H, t, J=6, 6Hz), 4, 5  $56 \ 8-4 \ 69 \ (1H, m) \ 6.81 \ (2H, d, J=$ 

7. 9Hz), 7. 06 (2H, d. J=7. 9H z), 7. 19 (1H, d, J = 7. 9Hz), 7. 4 6(1H, dd, J=2.0, 7.9Hz), 8.39(1H, d, J=2.0H2)。質量分析値(m/2) 508 (M').

得られたエステル化合物 1. 3 g および2 N水酸化ナト リウム水溶液3.8mLをメタノール50mLに溶解 し、60℃で4時間機拌した。反応液を濃縮後、残渣を 水に溶解し、エーテルで洗浄した。水層をクエン酸で酸 性とした後、折出する油状物を酢酸エチルで抽出し、飽 10 和食塩水で洗浄後、硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒 を留去し、4-(4-第3級プチルピペリジン-1-イ エトキシ] フェニル] メチルー4ーオキソブタン酸(). \*

\*51gを白色無定形固体として得た。 270MHz 'H-NMR (CDC!, ppm) 0.78-0.89(9H, m), 0.95-1.21(3H, m), 1. 26 (3H, t, j=7.6H)z), 1. 60-1. 74 (2H, m), 2. 37-2. 91 (7H. m), 3. 02-3. 18 (2H, m), 3. 31 (2H, t. J = 6.6Hz), 3. 6 6-3.79(1H, m).4.30(2H, t. J=6. 6Hz), 4. 61-4. 71 (1H, m), 6. 80 (2H, d. J=8. 3Hz). 7. 09 (2H, a. J = 8. 3Hz, 7. 33 (1H, a. J = 7. 9Hz), 7. 58-7. 67 (1H. m), 8. 43  $\{1H, d, J=2.0Hz\}$ 

元素分析値:CzaHiaNzOi・HzOとして

C (%)

H (%) N (%)

突測症

69.53 8.35 -5.52

計算値 69.85 8. 49 5.62

【0077】実施例19

およびpートルエンスルポニルクロリド1. 9gをジク ロロメタン60mLに溶解し、トリエチルアミン1.5 mしおよびジメチルアミノビリジン53mgを加え、窒 湿にて15時間捌拌放置した。反応液を水で洗浄後、硫 酸マグネシウムで乾燥し溶媒を図去した。残渣をアセト ニトリル50mLに溶解し、2-(4-ヒドロキシベン ジリデン)-4-(シス-2,6-ジメチルピペリジン -1-イル)-4-オキソブタン酸エチル3.0gおよ び炭酸カリウム2.6gを加え、4時間還癒した。反応 液を緩縮後、水と酢酸エチルに分配し、有機層を飽和食 30 塩水で洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留 去し、残渣をシリカゲルカラムクロマト(展開溶媒、ク ロロホルム) で舗製し2-[4-[2-(5-エチルー] 2-ビリジル) エトキシ] フェニル] メチルー4ー (シ ス-2、6-ジメチルピペリジン-1-イル》-4-オ キソブタン酸エチルエステル2.6gを淡黄色油状物と して得た。

270MHz <sup>1</sup>H-NMR (CDC1, ppm) 1. 03-1. 30 (12H, m), 1. 40-1. 9 3(6H, m), 2.22-2.41(1H, m), 2. 52-2. 78 (4H, m), 2. 87-3. 04 (1H, m). 3. 22 (3H, t. j=6.6H)2), 3, 87-4, 17 (3H, m), 4, 32 (2 H. t, J=6.6H2). 4.59-4.78(1)H. m), 6. 82 (2H. d, J=8.6Hz),

計算値

 $\times$  7. 07 (2H, d, J=8.6Hz), 7. 19 (1 2-(5-エチル-2-ビリジル) エタノール1. 4g 20 H、d, J=7. 9H2)、7. 46(1H, dd, J = 2.0, 7.9Hz}, 8.39(1H, d. j=2. 0月2)。質量分析値(m/z)480(M\*)。 得られたエステル化合物2.6gおよび2N水酸化ナト リウム水溶液8. 1mLをメタノール60mLに溶解 し、60℃で5時間鏡掉した。反応液を濃縮後、残渣を 水に溶解し、エーテルで洗浄した。水層をクエン酸で酸 性とした後、祈出する油状物を酢酸エチルで抽出し、飽 和食塩水で洗浄後、硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒 を留去し、2-[4-[2-(5-エチルー2-ビリジ ル)エトキシ]フェニル]メチルー4ー (シスー2、6 ージメチルピペリジンー1-イル》-4-オキソプタン 酸り、66gを白色無定形固体として得た。 270MHz 'H-NMR (CDC1, ppm)

1. 15 (6H. d, J=7. 3Hz), 1. 25 (3 H. t, J = 7.6Hz). 1. 42-1.83 (6 H, m, 2. 41-2. 80 (5H, m), 3. 00 -3.19(2H, m).3.27(2H, t. J=6. 6Hz), 3. 71-3. 93 (1H, m), 4. 30) (2H, t. J=6. 3Hz), 4. 64-4. 8 1(1H, m), 6. 82(2H, d. J=8. 6H) z), 7. (19 (2H, d. J=8. 6Hz), 7. 2 5(1H, d. J=7. 9H2), 7. 54(1H, dd. J = 2. 0. 7. 9Hz, 8. 41 (1H. d. J=2. () H2)。質量分析値(m/2)452 {M'}.

元素分析値:Cz, Hz, NzO, HzOとして

C (%) H (%) N (%) 7.78 5.86

突測値 68.68

68.91

5.95 8. 14

【0078】実施例20

50 2-(5-エチル-2-ビリジル)エタノール()、9g

およびロートルエンスルボニルクロリド1.28をジク ロロメタン40mLに溶解し、トリエチルアミンり、9 血しおよびジメタルアミノビリジン34mgを加え、室 温にて15時間振掉放置した。反応液を水で洗浄後、硫 酸マグネシウムで乾燥し溶媒を図去した。残渣をアセト ニトリル40mLに溶解し、2-(4-ヒドロキシフェ ニル) メチルー4ー (N-メチルーシクロヘキシルメチ ルアミノ) -4-オキソブタン酸エチルエステル2. () gおよび炭酸カリウム1. 7gを加え 4時間遠流し た。反応液を遺稿後、水と酢酸エチルに分配し、有機層 を飽和食塩水で洗浄し、確酸マグネシウムで乾燥した 後、溶媒を留去した。残濫をシリカゲルカラムクロマト (展開密媒: クロロホルム) で精製し2-[4-[2-(5-エチル-2-ビリジル) エトキシ] フェニル] メ ·チルー4ー(N-メチルーシクロヘキシルメチルアミ ノ)-4-オキソブタン酸エチルエステル(). 75gを **淡黄色油状物として得た。** 

270MHz 'H-NMR (CDCI, ppm) 0. 71-1. 30 (10H, m), 1. 46-2. 0 2 (8H, m), 2, 23-2, 38 (1H, m), 2. 58-3. 27 (12H, m), 4. 02-4. 1 7(2H, m). 4. 31(2H, dt, J=1. 3, 6. 6Hz), 6. 91(2H, d. J=8.6H)2). 7. 06 (2H, d. J=8. 6Hz). 7. 2\*

元素分析値:CzaHzaNzOa・0.5HzOとして

C (%)

笑測値 71.10 計算值

70.71

【0079】実施例21

2 - (5 - エチルー2 - ビリジル) エタノール 1. 9g およびヮートルエンスルホニルクロリド2、6gをジク ロロメタン60mLに溶解し、トリエチルアミン2.0 mLおよびジメチルアミノビリジン? 1 mgを加え、窓 温にて19時間捌拌放置した。反応液を水で洗浄後、硫 酸マグネシウムで乾燥し、濃縮した。残渣をアセトニト リル40mLに溶解し、2~(4~ヒドロキシフェニ ル) メチルー4 - (シスー2、6 - ジメチルモルホリン - 4 - イル) - 4 - オキソブタン酸エチルエステル4. 1gおよび炭酸カリウム3.6gを加え、4時間運輸し を飽和食塩水で洗浄し、確酸マグネシウムで乾燥した。 密媒を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマト (展開 溶媒: クロロホルム) で錆製し2- [4-[2-(5-エチルー2ービリジル) エトキシ] フェニル] メチルー 4-(シス-2、6-ジメチルモルホリン-4-イル) - 4 - オキソブタン酸エチルエステル 1.3gを無色抽 状物として得た。

270MHz 'H-NMR (CDC1, ppm) 1. 08-1. 29 (12H, m), 2. 17-2. 3 8 (2H, m), 2, 55-2, 80 (5H, m),

\*()(1H, d. J=7. 9Hz), 7. 46(1H, d)d. j=2. 0. 7. 9Hz), 8. 39 (1H. d. J=2. ()H2)。質量分析値(m/2)494  $\{M^*\}$ .

得られたエステル化合物 O. 75 g および 2 N水酸化ナ トリウム水溶液2. 3mlをメタノール40mlに溶解 し、60℃で5時間操控した。反応液を濃縮後、残渣を 水に溶解し、エーテルで洗浄した。水層をクエン酸で酸 性とした後、新出する抽状物を酢酸エチルで抽出し、飽 和食塩水で洗浄後、硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒 を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマト(展開溶 媒:クロロホルム:メタノール=100:0~98: 2) で精製し2-[4-[2-(5-エチルー2-ピリ ジル)エトキン] フェニル] メチルー4ー(N-メチル ーシクロヘキシルメチルアミノ) -4-オキソプタン酸 0. 09gを白色魚定形固体として得た。 270MHz 'H-NMR (CDC L., ppm) 0. 49-1. 78 (14H, m). 2. 38-3. 2 8 (14H, m), 4. 26 (2H, t; J=6. 3H

20 2). 6.82 (2H, d. J=8.6Hz). 7.0 9(2H, d. J=8.6Hz), 7.20(1H,d. J=7.9Hz), ?. 48(1H, m), 8.4 1(1日, d. J=1.3H2)。質量分析値(m/ z) 467 (M.).

H (%) N (%) 8.06 5. 94

8.26 5.89

2. 95 (1H. dd, j=6. 6, 13. 9Hz), 30 3. 10-3. 27 (3H. m), 3. 39-3. 59 (3H, m), 4, 03-4, 17(2H, m), 4, 25-4.43 (3H, m), 6.83 (2H. d, J =8.6Hz), 7.05 (2H, d, J=8.6H z). 7. 18 (1H, d. J=7. 9Hz). 7. 4 5 (1H, dd. J=2. 0, 7. 9Hz), 8. 39 (1H, d, J=2.0Hz)。質量分析値(m/z) 482 (M')

得られたエステル化合物 1. 3 g および 2 N 水酸化ナト リウム水溶液4.2mLをメタノール50mLに溶解 た。反応液を遺稿後、水と酢酸エチルに分配し、有機圏 40 U. 60°Cで2. 5時間攪拌した。反応液を濃縮後、残 猹を水に溶解し、エーテルで洗浄した。水圏をクエン酸 で酸性とした後、析出する曲状物を酢酸エチルで抽出 し、敵和食塩水で洗浄後、硫酸マグネシウムで乾燥し た。溶媒を図去し、残渣をシリカゲルカラムクロマト 《展開恣媒:クロロホルム:メタノール=100:0~ 98:2) で錆製し2-[4-[2-(5-エチル-2 ーピリジル) エトキシ] フェニル] メラルー4-(シス -2、6-ジメチルモルホリン-4-イル)-4-オキ ソプタン酸 ()、 6.6 g を白色無定形固体として得た。 50 270MHz 'H-NMR (CDC1, ppm)

7. 22 (1H, d, J=7.9Hz), 7. 50 (1

H. d, J=2.0H2)。質量分析値(m/2)45

\*6Hz), 7. 10 (2H. d., J=8. 6Hz),

H. dd, J=2. (), 7. 9Hz), 8. 42(1

1. 07-1. 30 (9H, m), 2. 20-2. 48 (2H, m), 2, 53-2, 86 (5H, m), 2. 97-3.11(1H, m), 3.21(3H, t, J =6.6Hz), 3.37-3.59(3H, m), 4. 24 (2H, t, J=6, 6Hz), 4. 35-4. 47 (1H, m), 6. 81 (2H, d, j=8. \*

55

元素分析値:CzsHzcNzO: 1 25HzOとして

C (%)

65.37

H (%) N (%) 5. 77

突測値 計算鏈

65.46

7. 71 5.87

4 (M').

7.30

[0080]実施例22

2-(5-エチルー2-ビリジル)エタノール2.2g およびロートルエンスルホニルクロリド2.8gをジク ロロメタン60m上に溶解し、トリエチルアミン2.2 加しおよびジメチルアミノビリジン?9mgを加え、窒 温にて19時間攪拌放置した。反応液を水で洗浄後、硫 酸マグネシウムで乾燥し、繊縮した。残渣をアセトニト リル50mlに溶解し、2-(4-ヒドロキシフェニ ル) メチルー4 - (N-メチルーシクロヘキシルアミ び炭酸カリウム4.() すを加え、4時間還癒した。反応 液を繊縮後、水と酢酸エチルに分配し、有機層を飽和食 塩水で洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥した後、溶媒を **図去した。残渣をシリカゲルカラムクロマト(展開窓** 娘: クロロホルム) で精製し2-[4-[2-(5-エ チル-2-ピリジル)エトキシ]フェニル]メチルー4 (N-メチルーシクロヘキシルアミノ)ー4ーオキソ ブタン酸エチルエステル(). 9gを無色抽状物として得 12.

270MHz H-NMR (CDCI., ppm) 0.96-1.88(18H, m), 2.21-2.41(1H, m), 2.54-2.78(6H, m), 2. 87-2. 98 (1H. m), 3. 08-3. 27 (3H, m), 4, 00-4, 18(2H, m), 4. 24-4.46 (2H, m), 6.82 (2H, d, J% \*=8.6Hz), 7.06 (2H, d, J=8.6H) 2), 7, 18 (1H, d, J=7, 9H2), 7, 4 5 (1H, dd, J=1.3, 7.9Hz), 8.39(1H, d, J=1 3Hz)。質量分析値(m/z) 480 (M');

得られたエステル化合物(). 9 g および2 N水酸化ナト リウム水溶液2. 9mLをメタノール50mLに溶解 し、60℃で5時間機拌した。反応液を濃縮後、残渣を 水に溶解し、エーテルで洗浄した。水層をクエン酸で酸 ノ)-4-オキソブタン酸エチルエステル4.5gおよ 20 性とした後、折出する油状物を酢酸エチルで抽出し、飽 和食塩水で洗浄後、硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒 を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマト(展開窓 媒:クロロホルム)で精製し4-(N-シクロヘキシル -N-メチルアミノ}-2-[4-[2-(5-エチル -2-ピリジル)エトキシ]フェニル]メチル-4-オ キソプタン酸り、12gを白色魚定形固体として得た。 270MHz H-NMR (CDC1, ppm) 0.81-1.85(15H, m).2.40-2.82(7H, m), 3.03-3.37(4H, m).

36 4. 19-4. 46 (2H. m), 6. 82 (2H. d. J=8.6Hz), 7. 09 (2H, d. J=8. 6 Hz), 7. 21 (1H. d. J = 7.9 Hz), 7. 46-7. 56 (1H. m), 8. 41 (1H, m)。質量分析值(m/z) 452(M)。

元素分析値:Cュ,Ḥュ。NュO。・0.5HュOとして

C (%)

N (%)

**美測値** 

70.07

8.26 5.78

計算値

70.25 8.08 6.07

H (%)

【0081】実施例23

2~(5-エチル-2-ビリジル)エタノール1.9g およびp-トルエンスルホニルクロリド2.5gをジク ロロメタン100m上に溶解し、トリエチルアミン3. 2mLおよびジメチルアミノピリジン20mgを加え、 室温にて16時間機拌放置した。反応液を水で洗浄後、 硫酸マグネシウムで乾燥し溶媒を留去した。残渣をアセ トニトリル70mLに溶解し、4-ジシクロヘキシルア ミノー2ー(4ーヒドロキシフェニル)メチルト4ーオ キソー3ープタン酸エチルエステル4、8gおよび炭酸 カリウム3.5gを加え、5時間還流した。反応液を濃 50 2.87-2.97(1H.m), 3.10-3.45

40 縮後、水と酢酸エチルに分配し、有機層を飽和食塩水で 洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去し、 残渣をシリカゲルカラムクロマト(展開恣媒:クロロホ ルム) で精製し4-ジシクロヘキシルアミノ-2-[4 [2-(5-エチル-2-ピリジル)エトキシ] フェ ニル] メチルー4ーオキソブタン酸エチルエステル1. 6gを無色抽状物として得た。

270MHz 'H-NMR (CDC), ppm) 1. 00-1. 88 (26H, m), 2. 22-2. 4 7(2H, m). 2. 57-2. 78(4H, m),

(4H, m)、3.99-4.18(2H, m)、4.31(2H, t.J=6.6Hz)6.81(2H, d.J=8.6Hz),7.06(2H, d.J=8.06Hz),7.21(1H, d.J=7.9Hz),7.50(1H, dd,J=2.0,7.9Hz),8.39(1H, d,J=2.0Hz)。實置分析館(m/z)548(M\*)。

得られたエステル化合物1.6 g および2 N水酸化ナトリウム水溶液4.4 mLをメタノール50 mLに溶解し.60℃で3.5時間摂料した。反応液を濃縮後、残 16 渣を水に溶解し、エーテルで洗浄した。水層をクエン酸で酸性とした後、析出する油状物を酢酸エチルで抽出し、飽和食塩水で洗浄後、遍酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を図去し、残渣をシリカゲルカラムクロマト \*

元素分析値:C,,H,,N,O,・0.5H,Oとして

C (%)

**実測値** 72.64

計算館 7

72.56

【0082】実施例24

2-(5-エチル-2-ビリジル)エタノール2.6g およびp-トルエンスルホニルクロリド3.4gをジク ロロメタン100mLに溶解し、トリエチルアミン2. 6mLおよびシメチルアミノピリジン100mgを加え 15時間室温にて機拌放置した。反応液を水で洗浄後、 硫酸マグネシウムで乾燥し溶媒を図去した。残澄をアセ トニトリル50mLに溶解し、4-(エンドー4-アザ ートリシクロ[5.2.2.0・・・] ウンデカー8-エ ンー4ーイル)-2-(4-ヒドロキシフェニル)メチ ルー4ーオキソブタン酸エチル6. ①gおよび炭酸カリ ウム4.8gを加え、3時間還流した。反応液を繊縮 後、水と酢酸エチルに分配し、有機層を飽和食塩水で洗 浄し、硫酸マグネシウムで乾燥した後、溶媒を留去し た。残渣をシリカゲルカラムクロマト(展開溶媒:クロ ロホルム) で結製し4-(エンド-4-アザートリシク ロ[5.2.2.0\*\*\*] ウンデカー8ーエンー4ーイ ル) -2-[4-[2-(5-エチル-2-ピリジル) エトキシ] フェニル] メチルー4ーオキソブタン酸エチ ルエステル1.946を淡黄色油状物として得た。 270MHz 'H-NMR (CDC!, ppm) 1. 10-1. 30 (8H, m), 1. 41-1. 52 46 (2H, m), 2, 10-2, 28 (1H, m), 2, 37-2.77 (8H, m), 2.85-3.27 (6 H. m), 3. 41-3. 70 (2H. m), 4..01-4. 13 (2H, m), 4. 27-4. 35 (2H, m).6.08-6.26(2H, m),6.80(2 H. d. J=8. 6Hz). 7. 04 (2H, d. J=×

真测值

計算值

\* (展開恣境:クロロホルム) で精製し4ージシクロへキシルアミノー2ー [4ー[2ー(5-エチルー2ーピリジル) エトキシ] フェニル] メチルー4ーオキソブタン酸0.90gを無色抽状物として得た。270MH2 <sup>1</sup>HーNMR (CDCl<sub>1</sub>,ppm)0.97-1.83(24H,m).2.45-2.77(5H,m).2.97-3.28(5H,m),4.28(2H,t,J=6.6Hz),6.82(2H,d,J=8.6Hz).7.20(1H,d,J=7.9Hz).7.47(1H,dd,J=2.0,7.9Hz).8.40(1H,d,J=2.0Hz). 營置分析値(m/z)520(M\*).

H (%) N (%) 8. 59 5. 22 8. 56 5. 29

 $\times$  8. 6Hz), 7. 18 (1H, d, J=7. 9H 20 2), 7, 45 (1H, d. J=2, 0, 7, 9H z), 8, 39 (1H, d, J=2, 0Hz)。 質量分 析値(四/2)516 (M·)。 得られたエステル化合物 1.9 g および2 N水酸化ナト リウム水溶液5.9mLをメタノール50mLに溶解 し、60℃で4時間鏝掉した。反応設を濃縮後、烧渣を 水に溶解し、エーテルで洗浄した。水層をクエン酸で酸 性とした後、衍出する抽状物を酢酸エチルで抽出し、飽 和食塩水で洗浄後、硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒 を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマト(展開溶 30 媒:クロロホルム:メタノール=100:0~98: 2)で精製し4-(エンド-4-アザートリシクロ [5. 2. 2. 0\*\*\*] ウンデカー8ーエンー4ーイ ル) -2- [4- [2- (5-エチル-2-ピリジル) エトキシ] フェニル] メチルー4ーオキソブタン酸0. 878を白色無定型固体として得た。 270MHz 'H-NMR (CDCI, ppm) 1. 13-1. 53 (7H. m), 2. 28-2. 94 (10H, m). 3. 00-3. 41 (6H, m), 3. 64 (1H, dd, j = 8, 6, 12,  $5 H_2$ ), 4. 29 (2H. t, J=6. 6Hz), 6. 03-6. 28 (2H, m), 6. 82 (2H, dd, j= 2. 0, 8. 6Hz), 7. 06 (2H, dd. j =2. 0, 8. 6Hz), 7. 20 (1H, d, J = 7. 3Hz), 7. 47 (1H. dd, j=2. 0. 7. 3

 $H_z$ ), 8. 40 (1H. d.  $J=2.0H_z$ ).

元素分析値:C<sub>1e</sub>H<sub>1e</sub>N<sub>2</sub>O<sub>4</sub>・0.75H<sub>2</sub>Oとして

C (%) H (%) N (%) 71. 97 7. 30 5. 56 71. 76 7. 53 5. 58

\*6(2H, d. J=8.6Hz), 7.18(1H,

()H2)。質量分析値(m/z)·518(M')。

d. j=7.9Hz), 7. 45 (1H, dd. j=

2. 0, 7. 9Hz), 8. 39(1H, d, j=2)

得られたエステル化合物2.9gおよび2N水酸化ナト

リウム水溶液8.4mLをメタノール80mLに溶解

し、60℃で2時間機拌した。反応液を濃縮後、残渣を

水に溶解し、エーテルで洗浄した。水層をクエン酸で酸

性とした後、新出する油状物を酢酸エチルで抽出し、飽

和食塩水で洗浄後、硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒

を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマト(展開溶

媒;クロロホルム:メタノール=100:0~98:

2. 2. (\*\*\*] ウンデカー4ーイル) -2-[4-

270MHz 'H-NMR (CDC1, ppm)

29 6 (7H, m), 3, 03-3, 67 (7H, m),

型固体として得た。

2) で精製し4-(シス-4-アザートリシクロ「5.

[2-(5-エチルー2-ビリジル)エトキシ]フェニ

ル】メチルー4ーオキソブタン酸1.49gを白色無定

1. 14-1. 68 (14H, m), 2. 25-2. 8

4. 26 (2H. t, J=6. 6Hz), 6. 81 (2

H. d. J=8.6H2). 7.09(2H, d. J=

8. 6Hz), 7. 2.0 (1H, d. J=7. 9H

z), 7. 49 (1H, dd, J=2. 0, 7. 9H

2)、8.40(1月, m)。質量分析値(m/2)4

#### 【0083】実施例25

2-(5-エチルー2-ビリジル)エタノール2.6g およびgートルエンスルホニルクロリド3.4gをジク ロロメタン100m上に溶解し、トリエチルアミン4. 3mしおよびジメチルアミノビリジン100mgを加え 15時間室温にて機控放置した。反応液を水で洗浄後、 硫酸マグネシウムで乾燥し溶媒を図去した。残渣をアセ トニトリル50mLに溶解し、4-(シスー4-アザー トリシクロ[5.2.2.0\*\*\*] ウンデカー4ーイ ル) -2 - (4 - ヒドロキシフェニル) メチル-4-オ 10 · キソプタン酸エチルエステル5.9gおよび炭酸カリウ ム4.7gを加え、4.5時間還流した。反応液を濃縮 後、水と酢酸エチルに分配し、有機層を飽和食塩水で洗 **巻し、硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を図去し、残** 渣をシリカゲルカラムクロマト(展開溶媒:クロロホル ム)で精製し4-(シス-4-アザートリシクロ[5] 2. 2. 0 \* \* ] ウンデカー4ーイル } ー2ー [4ー [2-(5-エチルー2-ビリジル)エトキシ]フェニ ル] メチルー4-オキソプタン酸エチルエステル2.9 よを淡黄色油状物として得た。

59

270MHz 'H-NMR (CDCI, ppm) 1. 13-1. 75 (17H, m), 2. 22-2. 5 0(3H, m), 3.55-3.83(4H, m), 2. 95 (1H, dd, j=6. 6, 13. 2Hz), 3. 13-3. 62 (6H. m), 4. 03-4. 17  $\{2H, m\}, 4.31 \{2H, t, j=6.6H\}$ z), 6, 81 (2H, d, J=8, 6Hz), 7, 0\*

元素分析値: C,eH,, N,O,・1. 25円,Oとして

C (%)

70.15 突測値 計算値

70.22

【0084】実施例26

2-(5-エチル-2-ピリジル)エタノール2.6g およびロートルエンスルホニルクロリド3、4gをジク ロロメタン100mLに溶解し、トリエチルアミン4. 3mしおよびジメチルアミノビリジン94mgを加え! 5時間室温にて捌拌放置した。反応液を水で洗浄後、硫 酸マグネシウムで乾燥し、繊縮した。残渣をアセトニト リル80mLに溶解し、2-{4-ヒドロキシフェニ ル》メチルー4ー(3、5ージメチルピペリジン-1ー イル)-4-オキソブタン酸エチルエステル5、3gお よび炭酸カリウム4.7gを加え、5時間還癒した。反 応液を繊縮後、水と酢酸エチルに分配し、有機層を飽和 食塩水で洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を **図去し、残渣をシリカゲルカラムクロマト(展開溶媒:** クロロホルム)で精製し2-[4-[2-(5-エチル -2-ピリジル) エトキシ] フェニル] メチルー4ー (3、5ージメチルピペリジンー1ーイル) -4-オキ ソブタン酸エチルエステル1.14gを無色抽状物とし て得た。

90 (M'). H (%) N (%) 7.37 5.46 7.96 5.46 270MHz 'H-NMR (CDC1, ppm) 0.64-0.98 (7H, m), 1.09-1.32 $\{6H, m\}, 1.37-1.67(2H, m), 1.$ 73-2.10 (3H, m), 2.27-2.49 (2 H, m, 2. 57-2. 79 (4H, m), 2. 87 -3.38 (5H, m), 4.00-4.17 (2H, m), 4. 31 (2H, t. J=6. 6H2), 6. 8 1(2H, d. J=8.6Hz), 7.06(2H,d. j = 8.6 Hz), 7. 21 (1H, d, j = 7. 9Hz), 7. 48 (1H. ad, J=2. 0. 7. 9 H2), 8.39(1H, d, J=2.0H2)。質量 分析值(m/z)480(M)。 得られたエステル化合物 1. 1 g および2 N水酸化ナト リウム水溶液3.5mLをメタノール50mLに溶解 し、60℃で2時間鏡拌した。反応液を濃縮後、残渣を 水に溶解し、エーテルで洗浄した。水層をクエン酸で酸 性とした後、祈出する油状物を酢酸エチルで抽出し、飽 和食塩水で洗浄後、硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒 50 を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマト (展開窓

媒: クロロホルム) で精製し2-[4-[2-(5-エチル-2-ピリジル) エトキシ] フェニル] メチルー4-ス・(3,5-ジメチルピペリジン-1-イル) -4-オギソプタン酸0.03gを白色無定型固体として得た。270MH2 \*H-NMR (CDC1, ppm) 0.64-0.93 (7H, m),1.18-1.60 (5H, m)、1.72-2.06 (3H, m)、2.\*

\*30-2.77(6H, m), 2.91-3.32(5H. m), 4.30(2H, t, J=6.6H2), 6.82(2H, d, J=8.6H2), 7.08(2H, d, J=8.6H2), 7.19-7.27(1H, m), 7.47-7.57(1H, m), 8.37-8.45(1H, m), 22452(M\*).

元素分析値:C,, H,, N,O,・0. 5 H, Oとして

C (%)

冥測館 70.43

計算館 70.25

【0085】実施例27

2-(5-エチル-2-ビリジル) エタノール3、2 g およびロートルエンスルホニルクロリド4、2gをジク ロロメタン100mLに溶解し、トリエチルアミン5. 3mLおよびジメチルアミノピリジン120mgを加え 18時間室温にて銀枠放置した。反応液を水で洗浄後、 硫酸マグネシウムで乾燥し溶媒を図去した。残瘡をアセ ·トニトリル80mLに溶解し、4~(エンドー4~アザ -トリシクロ[5.2.1.0\*\*\*] デカー4ーイル) -2- (4-ヒドロキシフェニル) メタル・4-オキソ プタン酸エチルエステル?。1gおよび炭酸カリウム 5.8gを加え、4.5時間環流した。反応液を緩縮 後、水と酢酸エチルに分配し、有機層を飽和食塩水で洗 巻し、硫酸マグネシウムで乾燥した。 溶媒を図去し、残 渣をシリカゲルカラムクロマト(展開溶媒:クロロホル ム) で精製し4-(エンド-4-アザートリシクロ [5. 2. 1. 0\*\*\*] デカー4ーイル) -2- [4-[2-(5-エチルー2-ビリジル)エトキシ] フェニ ル] メチルー4ーオキソブタン酸エチルエステル2、2 gを淡黄色油状物として得た。

270MH2 'H-NMR (CDC'), ppm)
1. 07-1. 55 (12H, m). 2. 13-2. 4
0 (2H, m). 2. 45-2. 82 (7H, m).
2. 89-3. 29 (6H. m), 3. 35-3. 49
(1H, m). 3. 80 (1H, dd. J=8. 6, 1
2. 5H2). 4. 00-4. 17 (2H, m). 4.
31 (2H, t. J=6. 6H2). 6. 81 (2H, %

H (%) N (%)

8. 10 5. 92

8.08 6.07

6H2), 7. 18 (1H、d, J=7.9H2), 7. 45 (1H、dd, J=2.0、7.9H2), 8. 39 (1H、dd, J=2.0H2)。質量分析値 (m/2)504 (M')。 得られたエステル化合物2.2 でおよび2 N水酸化ナトリウム水溶液6.3 mLをメタノール50 mLに溶解し、60℃で2時間緩搾した。反応液を濃縮後、残渣を20 水に溶解し、エーテルで洗浄した。水層をクエン酸で酸性とした後、新出する油状物を酢酸エチルで抽出し、飽和食塩水で洗浄後、硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマト(展開溶

 $\times d. j = 8.6Hz$ , 7.06 (2H, d, j = 8.

を留去し、残渣をシリカゲルカラムグロマト(展開窓 様:クロロホルム)で精製し4-(エンド-4-アザートリンクロ[5.2.1.02,6]デカー4-イル) -2-[4-[2-(5-エチルー2-ピリジル)エト キン]フェニルメチル]-4-オキソブタン酸0.32 gを白色無定型固体として得た。

270MHz 'H-NMR (CDCl, ppm)
30 0.82-1.54 (9H. m), 2.08-2.27 (2H, m), 2.40-2.79 (7H, m), 2.98-3.40 (7H, m), 3.84 (1H, d, J=13.9Hz), 4.28 (2H, t, J=6.6Hz), 6.82 (2H, d, J=8.6Hz), 7.08 (2H, d, J=8.6Hz), 7.19 (1H, d, J=7.9Hz), 7.47 (1H, dd, J=2.0, 7.9Hz), 8.40 (1H, d, J=2.0Hz), 質量分析館 (m/z) 476 (M')。

元素分析値:Cz.eHz.eNzOz・0.75HzOとして

C (%)

H (%) N (%)

実測値

71.14

7.69 5.63

計算館 71.07

7.71 5.72.

【0086】実施例28

2-(5-エチルー2-ビリシル) エタノール3.3 g および p - トルエンスルポニルクロリド4.4 g をシクロロメタン100mLに溶解し、トリエチルアミン5.6 m L およびシメチルアミノビリシン120mgを加え17時間室温にて緩控放置した。反応液を水で洗浄後、硫酸マグネシウムで乾燥し溶媒を図去した。残渣をアセトニトリル80mLに溶解し、2-(4-ヒドロキシフ 56

エニル)メチルー4ー(シスー3,4ージメチルピロリジンー1ーイル)-4ーオキソブタン酸エチルエステル6.8 g および炭酸カリウム6.1 g を加え、4時間虚流した。反応液を濃縮後、水と酢酸エチルに分配し、有機層を飽和食塩水で洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマト(展開溶媒:クロロホルム)で精製し2ー[4-[2-{5-エチル-2-ピリジル)エトキシ]フェニル]メ

チルー4ー (シスー3, 4ージメチルピロリジンー1ー) イル)-4-オキソブタン酸エチルエステル1.9gを 淡黄色油状物として得た。

270MHz 'H-NMR (CDCI, ppm) 0.82-1.01(6H, m), 1.18(3H,t. j = 7.0 Hz), 1. 24 (3 H, t, j = 7. 6Hz), 2. 11-2. 35 (3H. m), 2. 49 -2.80(4H, m). 2.88-3.27(6H, m). 3. 34-3. 58 (2H, m), 4. 09 (2 H. q, J=6.6Hz). 4.31(2H, t. J= 10 27)MHz 'H-NMR (CDC1, ppm) 7. 3Hz), 6. 81 (2H, d. J=8. 6H z), 7, 05 (2H, d, J=8, 6Hz), 7, 1 8(1H, d. J=7.9Hz), 7.45(1H, dd. J = 2. 0. 7. 9Hz, 8. 39 (1H. d, J=2. () Hz)。質量分析値(m/z) 466 · (M¹) .

得られたエステル化合物 1. 9 g および2 N水酸化ナト リウム水溶液6、2mLをメタノール50mLに溶解 し、60℃で3、5時間搬針した。反応液を濃縮後、残※

突測値

\* 渣を水に溶解し、エーテルで洗浄した。水層をクエン酸 で酸性とした後、析出する油状物を酢酸エチルで抽出 し、飽和食塩水で洗浄後、硫酸マグネシウムで乾燥し た。溶媒を図去し、残渣をシリカゲルカラムクロマト (展開恣媒: クロロホルム) で精製し2-[4-[2-(5-エチルー2-ピリジル) エトキシ] フェニルメチ ル ]・- 4 - (シス-3, 4 - ジメチルピロリジン-1-イル)-4-オキソプタン酸().36gを淡黄色無定型 固体として得た。

0.81-1.02(6H, m), 1.18-1.32 $\{3H, m\}, 2.10-2.95(8H, m), 3.$ 03-3.32 (6H, m), 3.44-3.60 (1 H, m, 4. 21-4.  $33\{2H, m\}$ , 6. 82 $\{2H, d, j=8.6Hz\}, 7.07\{2H, d,$ J=8.6Hz), 7.19(1H, d, J=7.9H 2), 7, 43-7, 52(1H, m), 8, 37-8. 43 (1H、m)。質量分析値(m/z) 438 {M<sub>1</sub>}.

 $\times$  (2H, d, J=8.6Hz), 7.07 (2H, d,

質量分析値(m/z)463(M')。

gを得た。融点 100~102℃。

J = 8.6Hz), 7. 18-7.38(5H.m).

得られたエステル化合物2. 15 gをメタノール40 m

しに溶解し、2 N水酸化ナトリウム水溶液7mしを加え て、一夜放置した。反応液を濃縮後、残渣を水に溶解

ホルムで抽出し、水で洗浄後、硫酸マグネシウムで乾燥

した。恣媒を留去し、4-(シスーヘキサヒドロイソイ ンドリン-2-イル)-4-オキソ-2-[4-(2-

フェニルエトキシ) フェニル] メチルブタン酸1.50

270MHz 'H-NMR (DMSO-d6, pp 1. 19-1. 62 (8H, m), 2. 00-

2. 30 (3H. m), 2. 39-2. 47 (1H,

8. 6Hz), 7. 07 (2H, d. J=8. 6H

(1H, brs)。質量分析値(m/z)435

z), 7, 16-7, 40 (5H, m), 12, 09

m), 2.59-3.48(9H, m), 4.14(2 40 H. t, J=6.6Hz).6.84(2H, d.J=

元素分析値:CzsḤz,NzO,・O. 5HzOとして

C (%)

69.54

H (%) N (%) 7. 94 6.19

計算値 69.77 7.88 6.26

【0087】実施例29

フェネチルプロミド1.85gをアセトニトリル50m しに溶解し、4-(シス-ヘキサヒドロイソインドリン -2-イル》-2-(4-ヒドロキシフェニル)メチル -4-オキソプタン酸エチルエステル3.59gおよび 炭酸カリウム1.38gを加え、一夜遠流した。反応液 を濃縮後、水と酢酸エチルに分配し、有機圏を5%クエー30 し、塩酸を加えて酸性とした。析出する油状物をクロロ ン酸水溶液および飽和食塩水で洗浄し、硫酸マグネシウ ムで乾燥した。溶媒を図去し、残渣をシリカゲルカラム クロマト (展開溶媒:ヘキサン:酢酸エチル=2:1) で精製し4-(シスーヘキサヒドロイソインドリン-2 イル) - 4 - オキソー2 - [4 - (2 - フェニルエト キシ) フュニル] メチルブタン酸エチルエステル2.3 4gを抽状物として得た。

270MHz 'H-NMR (CDC L, ppm) 1. 18 (3H, t, J = 7, 3Hz), 1. 30-1. 64 (8H, m), 2. 06-2. 30 (3H, m), 2. 52-2. 82 (2H, m), 2. 95 (1 H. dd, J=6.6, 13.9Hz), 3.08(2H. t, J=7.3Hz). 3.12-3.47(4)H. m, 4. 02-4. 20 (4H. m), 6. 81× 元素分析値:Cz, Hz, NO。として

(M'). H (%) N (%)

74.35 突測値

7.68 3.28 7.64

計算値

74. 45

C (%)

3. 22

【0088】実施例30

ルエンスルホニルクロリド1.148をジクロロメタン 2-シクロヘキシルエタノール0.71gおよびp-ト 50 15mLに溶解し、トリエチルアミン0.98mLを加

え室温にて一夜放置した。反応液を水で洗浄後、臓酸マ グネシウムで乾燥した。溶媒を図去し、残瘡をアセトニ トリル30mLに溶解し、4-(シス-ヘキサヒドロイ ソインドリンー2ーイル)-2-(4-ヒドロキシフェ ニル) メチルー4ーオキソプタン酸エチルエステル1. 80gおよび炭酸カリウム1. 04gを加え、一夜還癒 した。反応液を濃縮後、水と酢酸エチルに分配し、有機 層を5%クエン酸水溶液および飽和食塩水で洗浄し、硫 酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去し、残渣をシリ カゲルカラムクロマト (展開密礁: ヘキサン: 酢酸エチ 16 ル=2:1)で錯製し2-[4-(2-シクロヘキシル エトキシ) フェニル] メタルー4-(シスーヘキサヒド ロイソインドリンー2 - イル》 - 4 - オキソプタン酸エ チルエステル2.34gを油状物として得た。 270MHz 'H-NMR (CDC 1, ppm) 0.86-1.06 (2H, m), 1.12-1.82(22H, m), 2. 07-2. 32 (3H, m), 2. 50-2. 82 (2H. m), 2. 95 (1H, d d. J=6.6.13.9Hz), 3.08-3.47 (5H, m). 3. 96 (2H, t. j=6.6H)z). 4. 10 (2H, q, J=7, 3Hz), 6. 8 0 (2H, d. J=8.6Hz), 7.07 (2H,

C (%)

実測値73.55計算値73.43

元素分析値:Cz, Hz, NO。として

【0089】実施例31

p - トルエンスルホン酸 2 - (4 - トリフルオロメチ ルフェニル〉エテルエステル3、628をアセトニトリ ル60mLに溶解し、4~(シスーヘキサヒドロイソイ ンドリンー2ーイル) -2 - (4 -ヒドロキシフェニ ル) メチルー4ーオキソブタン酸エチルエステル3.7 8gおよび炭酸カリウム1、45gを加え、一夜還癒し た。反応液を濃縮後、水と酢酸エチルに分配し、有機層 を5%塩酸および飽和食塩水で洗浄し、硫酸マグネシウ ムで乾燥した。溶媒を図去し、残渣をシリカゲルカラム クロマト(展開溶媒:ヘキサン:酢酸エチル=3:2) で錆製し4~(シスーヘキサヒドロイソインドリン-2 ーイル) ー4 - オキソー2 - [4 - [2 - {4 - トリフ ルオロメチルフェニル) エトキシ] フェニル] メチルブ 40 タン酸エチルエステル2.34gを抽状物として得た。 270MHz 'H-NMR (CDC1, ppm) 1. 18 (3H, t,  $J = 7.3H_2$ ), 1. 30-1. 64 (8H. m), 2. 06-2. 31 (3H, m), 2, 52-2, 80 (2H, m), 2, 94 (1 H. dd, J=6.6, 13.2Hz), 3.07-3. 45 (7 H. m), 4. 12 (2 H, q, J = 7. 3Hz), 4. 16 (2H. q, J=6.6Hz), 6. 79 (2H. d, J=8. 6Hz), 7. 08 (2% 元素分析値:CzeHzzF,NO、として

\*d. j=8.6Hz)。質量分析値(m/z)469 (M\*)。

得られたエステル化合物1.50gをメタノール30m Lに溶解し、2 N水酸化ナトリウム水溶液5 mLを加え て、一夜放置した。反応波を濃縮後、残渣を水に溶解 し、塩酸を加えて酸性とした。析出する油状物をクロロ ホルムで拍出し水で洗浄後、硫酸マグネシウムで乾燥し た。溶媒を図去し、4-(シスーヘキサヒドロイソイン ドリンー2ーイル)-4-オキソー2-[4-(2-シ クロヘキシルエトキシ) フェニル] メチルブタン酸1. 198を得た。融点114~116℃。 270MHz 'H-NMR (CDC L, ppm) 0. 86-1. 05 (2H, m), 1. 10-1. 83 (19H, m), 2, 07-2, 29 (2H, m), 2. 39-2. 47 (2H. m), 2. 62-2. 80  $\{1H, m\}, 2.96(1H, dd, J=5.5,$ 9. 9Hz), 3. 00-3, 49 (5H, m), 3. 95 (2H, t. J=6. 6Hz), 6. 82 (2H, d. j = 8. 6Hz), 7. 0.8 (2H, d, j = 8. 29 6Hz), 9.60(1H.brs), 質量分析値(m /2 ) 4 4 1 (M').

H(%) N(%)

9. 08 3. <u>14</u> 8. 90 3. 17

\*H. d, J=8.6Hz). 7.46(2H, d. J=7.9Hz). 7.57(2H, d. J=7.9H

z)。質量分析值(m/z) 531(M')。

36 得られたエステル化合物2.2gをメタノール60mL に溶解し、2N水酸化ナトリウム水溶液6mLを加えて、一夜放置した。反応液を濃縮後、残渣を水に溶解し、塩酸を加えて酸性とした。析出する抽状物をクロロホルムで抽出し水で洗浄後、硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去し、4ー(シスーヘキサヒドロイソインドリンー2ーイル)ー4ーオキソー2ー[4ー[2ー(4ートリフルオロメチルフェニル)エトキシ]フェニル]メチルブタン酸1.46gを得た。融点120~122℃。

16 270MHz 'H-NMR (DMSO-d6, ppm) 1.14-1.59(8H, m), 1.97-2.30(3H, m), 2.38-2.56(1H, m), 2.59-3.00(3H, m), 3.07-3.45(6H, m), 4.20(2H, q, J=7.3Hz), 6.84(2H, d, J=8.6Hz), 7.08(2H, d, J=8.6Hz), 7.08(2H, d, J=8.6Hz), 7.65(2H, d, J=7.9Hz), 12.10(1H, brs)。 質量分析 値(m/z)503(M\*)。

C (%)

突測値 計算値 66.68 66.79

2.76 6.49 6.41 2.78

N (%)

H (%)

【0090】実施例32

【0091】実施例33

4-トリフルオロメチルベンジルプロミドO.93mL をアセトニトリル30mLに溶解し、4-(シス-ヘキ サヒドロイソインドリンー2ーイル) -2-(4-ヒド ロキシフェニル) メチルー4ーオキソブタン酸エチルエ ステル1.80gおよび炭酸カリウム1.38gを加 分配し、有機層を5%塩酸および飽和食塩水で洗浄し、 硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去し、残渣をシ リカゲルカラムクロマト(展開密媒:ヘキサン:酢酸エ チル=1:1)で精製し4-(シス-ヘキサヒドロイソ インドリン-2-イル》-4-オキソ-2-[4-[(4-トリフルオロメチルフェニル)メトキシ]フェ ニル] メチルブタン酸エチルエステル2. 33gを抽状 物として得た。

270MHz 'H-NMR (CDCI, ppm) . 1. 11-1.  $21 \{3H, m\}$ , 1. 29-1. 62 29 m), 3. 10-3.  $40 \{4H, m\}$ , 5.  $19 \{2$ (8H, m). 2. 08-2. 33 (3H, m). 2. 53-2.82(2H, m), 2.95(1H, dd, J=5.6, 13.9Hz), 3.10-3.46 (5 H. m, 4. 03-4. 18 (2H. m), 5. 10  $\{2H, s\}, 6.88\{2H, d, J=8.6H\}$ z), 7. 10 (2H, d. J = 8. 6Hz), 7. 5\*

> 突測値 計算館

元素分析値: Cz, Hz, F, NO, として

C (%) 66.07

66.25

6.18

p-トルエンスルホン酸 3-(4-トリフルオロメチ ルフェニル) プロピルエステル3.5gをアセトニトリ ル60mLに溶解し、4-(シスーペキサビドロイソイ ンドリンー2ーイル》-2-(4-ヒドロキシフェニ ル) メチルー4ーオキソブタン酸エチルエステル2.8 7gおよび炭酸カリウム1. 66gを加え、一夜還癒し た。反応液を濃縮後、水と酢酸エチルに分配し、有機層 を飽和食塩水で洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥した。 溶媒を図去し、残渣をシリカゲルカラムクロマト(展開 40 酢酸エチルで抽出し、水で洗浄後、磷酸マグネシウムで (シスーヘキサヒドロイソインドリン-2-イル)-4 ーオキソー2 - [4 - [3 - (4 - トリフルオロメチル フェニル) プロポキシ] フェニル] メチルブタン酸エチ ルエステル2.68gを油状物として得た。

270MHz 'H-NMR (CDCI, ppm) 1. 18 (3H, t, J=7, 9Hz), 1. 30-1. 65 (8H. m), 2. 05-2. 33 (5H, m). 2. 52 - 3. 00 (5 H, m), 3. 11-3.  $48 \{5H, m\}$ , 3.  $93 \{2H, q, j=8\}$ 

值(m/z)489(M')。 H (%) N (%) 6.17 2.89 2.86 6Hz), 4. 10 (2H, q, J=7. 9Hz), 6. 79 (2H. d. J=8. 6Hz), 7. 08 (2 H, d, J=8.6Hz), 7.31(2H, d. J=7. 9Hz), 7. 54 (2H, d. J=7. 9H 2)。質量分析値(m/2)545(M)。 得られたエステル化合物2.58gをメタノール87m Lに溶解し、2N水酸化ナトリウム水溶液8.7mLを 加えて、一夜放置した。反応液を濃縮後、残渣を水に溶 解し、クエン酸を加えて酸性とした。新出する油状物を 乾燥した。溶媒を図去し、4- (シス-ヘキサヒドロイ ソインドリン-2-イル)-4-オキソ-2-[4-[3-(4-トリフルオロメチルフェニル) プロポキ シ] フェニル] メチルブタン酸2.20gを得た。融点

124~125°C. 270MHz 'H-NMR (CDC!, ppm) 1. 20-1. 66 (8H. m), 2. 03-2. 30 (5H, m), 2. 38-2. 56 (2H, m), 2. 64-3.50 (8H, m), 3.93 (2H, q, J 59 = 6.6 Hz). 6.82 (2 H, d, J = 7.9 H

\*4(2H, d. J=8.6Hz), 7.64(2H, d、j=8.6Hz)。質量分析値(m/z)517 (M\*).

得られたエステル化合物2.23gをメタノール80m Lに溶解し、2N水酸化ナトリウム水溶液8.6mLを 加えて、一夜放置した。反応液を濃縮後、残渣を水に溶 え、一夜還癒した。反応液を濃縮後、水と酢酸エチルに 19 解し、クエン酸を加えて酸性とした。街出する油状物を 酢酸エチルで抽出し水で洗浄後、硫酸マグネシウムで乾 燥した。溶媒を留去し、4-(シス-ヘキサヒドロイソ インドリンー2ーイル》-4ーオキソー2-[4-[(4-トリフルオロメチルフェニル)メトキシ]フェ ニル] メチルブタン酸 1. 65 gを得た。融点 125~ 126°C.

> 270MHz 'H-NMR (DMSO-d6, pp m) 1. 20-1.61(8H, m), 2.00-2. 31 (3H, m), 2. 41-3.00 (4H, H. s, 6. 94 (2H. d, J=8.6Hz), .7. 11 (2H. d, J=8. 6Hz), 7. 66 (2 H. d, J = 7.9Hz). 7.76 (2H, d. J =7. 9日2)、12. 10(1日, brs)。質量分析

z). 7. 09 (2H, d. J=7. 9Hz). 7. 3 1 (2H, d. J=7. 9Hz), 7. 54 (2H, d. J=7. 9Hz), 12. 10(1H, brs). \*

C (%)

真測値

67. 34

計算値 67.30

## 【0092】実施例34

(E) -4-(シス-ヘキサヒドロイソインドリン-2 ーイル) -2- [4- [2-(1-インドリル) エトキ シ] ベンジリデン] - 4 - オキソブタン酸エチルエステ 19 得られた化合物1. 1gをメタノール45mLに溶解 ル2. 55gをエタノール50mLに溶解し、10%パ ラジウムー炭素1gの存在下、変温にて3気圧の水素下 で捌拌した。触媒を違去後、濾液を遺稿し、残澄をシリ カゲルカラムクロマト(展開密媒:ヘキサン:酢酸エチ ル=7:3)で鋳製し4-(シスーヘキサヒドロインイ ンドリンー2-イル)-2-[4-[2-(1-インド リル) エトキシ] フェニル] メチルー4ーオキソプタン 酸エタルエステル1.38gを黄色油状物として得た。 270MHz 'H-NMR (CDC1, ppm) 1. 14-1. 20 (3H. m), 1. 25-1. 66 (8H, m), 2, 04-2, 30 (3H, m), 2, 50-2.80(2H, m), 2.93(1H, dd, J=6. 6, 13. 9Hz), 3. 08-3. 50 (5 H. m), 4. 03-4. 16 (2H. m), 4. 25 (2H, t, J=6.9Hz), 4.51(2H, t,J=6.9Hz), 6.51(1H.d, J=3.3Hz), 6, 75 (2H, d, J=8, 6Hz), 7, 0×

\*質量分析館(m/z)517(M\*)。元素分析館:C 1.H.F.NO.として

H (%) N (%)

6.72 2.73

6.62 2.71

\*0-7.29(5H, m).7.40(1H, d. J=8. 6Hz), 7. 63 (1H, d. J=7. 9H 2).

し、2N水酸化ナトリウム水溶液4.5mLを加えて、 一夜放置した。反応液を造稿後、残渣を水に溶解し、ク エン酸を加えて酸性とした。析出する油状物を酢酸エチ ルで抽出し、水で洗浄後、硫酸マグネシウムで乾燥し た。溶媒を図去し、4-(シスーヘキサヒドロイソイン ドリンー2ーイル)-2-[4-[2-(1-インドリ ル) エトキシ] フェニル] メチルー4ーオキソブタン酸 0.96 g 得た。融点 126~128℃。

270MHz 'H-NMR (DMSO-d6, pp 1. 15-1.60 (8H, m), 1.96-26 m.) 2. 28 (3H. m), 2. 37-3. 45 (8H, m), 4, 25 (2H, t. J=5, 3H<sub>2</sub>), 4, 5 5 (2H, t. J=5. 3H2), 6. 44 (1H, d. J=2.6Hz), 6.79 (2H, d, J=8. 6Hz), 6. 95-7. 18 (4H. m), 7. 41 (1H, d, J=3.3Hz), 7.53.(1H, d,J=8.6Hz), 12.06(1H.brs).

元素分析値:CzaHz。NzO.・1/4HzOとして

**突測値** 

計算館

C (%)

72.92 72.70

H (%) N (%) 7. 25 5.89

7.26 5.89

【0093】実施例35

2-(5-メチルー2-フェニルオキサゾールー4-イ ル) エタノール1.50gおよびp-トルエンスルホニ ルクロリド1. 54gをジクロロメタン40mLに溶解 し、トリエチルアミン1、24mLを加え室温にて<del>一</del>夜 放置した。反応液を水で洗浄後、硫酸マグネシウムで乾 燥し、溶媒を留去した。残渣をアセトニトリル40mL に溶解し、4-(シスーヘキサヒドロイソインドリンー 2-イル)-2-(4-ヒドロキシフェニル)メチルー 4-オキソブタン酸エチルエステル2、21gおよび炭 酸カリウム1.28gを加え、一夜运流した。反応液を 濃縮後、水と酢酸エチルに分配し、有機層を飽和食塩水 て洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去 し、残渣をシリカゲルカラムクロマト(展開溶媒:ヘキ サン:酢酸エチル=1:1)で精製し4-(シス-ヘキ サヒドロイソインドリンー2ーイル) -2- [4-[2] - (5-メチル-2-フェニル-4-オキサゾリル) エ トキシ] フェニル] メチル-4-オキソブタン酸エチル エステル1.90gを抽状物として得た。

270MHz 'H-NMR (CDC1, ppm) 1. 13-1. 62 (11H, m), 2. 07-2. 3 1 (3H, m), 2, 37 (3H, s), 2, 50-2. 82 (2H, m), 2. 89-3. 00.(3H, m). 3. 08-3. 45 (5H, m), 4. 02-4. 17 (2H. m), 4. 22 (2H. t, j=6. 6Hz), 6. 81 (2H. d, J=8.6Hz), 7. 06 (2H. d. J=8. 6Hz), 7.37-49 7. 46 (3H, m), 7. 93-8. 03 (2H, m),質量分析值(m/z)544(M')。 得られたエステル化合物1.9gをメタノール80mL に溶解し、2 N水酸化ナトリウム水溶液7。4 m Lを加 えて、一夜放置した。反応波を濃縮後、残瘡を水に溶解 し、クエン酸を加えて酸性とした。新出する油状物を酢 職エテルで抽出し、水で洗浄後、硫酸マグネシウムで乾 燥した。溶媒を留去し、幾渣をシリカグルカラムクロマ ト(展開溶媒:クロロホルム:メタノール=25:1) で錯製し4~(シスーヘキサヒドロイソインドリン~2 59 -イル》-2-[4-[2-(5-メチルー2-フェニ

ルー4ーオキサゾリル》エトキシ]フェニル]メチルー 4-オキソブタン酸1.36gを得た。融点118~1 2000

270MHz 'H-NMR (CDC1, ppm) 1. 23-1, 62(11H, m), 2.06-2.26(3H, m). 2. 37(3H, s), 2. 40-2. 52 (2H. m), 2. 70 (1H, dd. j = \*元素分析値:Carlias Na Osとして

計算館

C (%)

突測値 71.93

72.07

【0094】実絡例36

2-ビリジンエタノール(). 74gおよびロートルエン スルホニルクロリド1.24gをジクロロメタン30m しに溶解し、トリエチルアミン1.7mLを加え室温に て一夜放置した。反応液を水で洗浄後、硫酸マグネシウ ムで乾燥し、溶媒を図去した。残渣をアセトニトリル3 0mしに溶解し、4-(シスーヘキサヒドロイソインド リン-2-イル)-2-(4-ヒドロキシフェニル) メ チルー4ーオキソプタン酸エチルエステル1.80gお よび炭酸カリウム1.04gを加え、一夜還流した。反 応波を濃縮後、水と酢酸エチルに分配し、有機層を飽和 食塩水で洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を **図去し、残渣をシリカゲルカラムクロマト(展開溶媒:** ヘキサン:酢酸エチル=1:1)で錆製し4-(シスー ヘキサヒドロイソインドリン-2-イル)-4-オキソ -2-[4-{2-{2-ピリジル) エトキシ] フェニ ル] メチルブタン酸エチルエステル(). 6() gを油状物 として得た。

270MHz 'H-NMR (CDCI, ppm) 1. 12-1. 64 (11H, m), 2. 07-2. 3 2(3H, m), 2.52-2.81(2H, m), 2. 94 (1H. ad, j=6. 6, 13. 2Hz), 3. 08-3. 44 (7H. m), 4. 02-4. 17  $\{2H, m\}, 4.34(2H, t, j=6.6H)$ 

元素分析値:CzsHzzNzOzとして

C (%)

71.27 突測値 計算値 71.53

【0095】原斜製造例8

4-(シスーヘキサヒドロイソインドリンー2-イル) -2-(4-ヒドロキシフェニル)メチルー4-オキソ ブタン酸エチルエステル 1. 80gをDMF10mLに 溶解し、水素化ナトリウム(60%鉱油含有))。22 gを室温にて加え30分捌拌した。反応液を0℃に冷却 し、メタンスルホン酸2 - (N-メチルー第3級ブトキ シカルボニルアミノ)エグルエステル1、52gを加 え、80℃にて一夜鏝掉した。反応液を水と酢酸エチル に分配し、有機層を5%クエン酸水溶液および飽和食塩 \*9. 2, 11. 9Hz), 2. 87-3. 48 (8H, m), 4, 21 (2H, t, J=6, 6Hz), 6, 8 3(2H, d, J=8.6Hz), 7.07(2H, J=8.6Hz)d.  $j = 8.6 H_2$ ), 7.  $32-7.47(3 H_1)$ m)、7.94-7.99(2H, m)。質量分析値 (m/2)517(M').

H (%) N (%)

7. 14 5. 42 7.02 5. 42

2 (2H, d. J=8.6Hz), 7.0 6(2H, d. j=8.6Hz), 7.10-7.29(2H, m), 7. 58-7. 67 (1H, m), 8. 55(1月, d. J=3.6日2)。 賢置分析値(m/ 2) 464 (M<sup>2</sup>).

得られたエステル化合物(). 6() gをメタノール3() m Lに溶解し、2N水酸化ナトリウム水溶液2.6mLを 加えて、一夜放置した。反応液を濃縮後、残渣を水に溶 20 解し、クエン酸を加えて酸性とした。新出する油状物を 酢酸エチルで抽出し水で洗浄後、硫酸マグネシウムで乾 燥した。溶媒を留去し、4-(シス-ヘキサヒドロイソ インドリン-2-イル)-4-オキソ-2-[4-[2 - (2-ピリジル) エトキシ] フェニル] メチルブタン 酸0.34gを得た。融点105~106℃。

270MHz 'H-NMR (CDC1, ppm) 1. 23-1. 64 (8H. m), 2. 06-2. 27 (3H, m), 2. 36-2. 52 (2H, m), 2. 63-2.79(1H, m), 2.89-3.47(8)30 H. m), 4. 31 (2H. t, J=6.6H2), 6. 82 (2H, d, J=8. 6Hz), 7. 08 (2 H. d. J = 8.6Hz). 7. 13-7. 32 (2) H. m, 7. 59-7. 69 (1H. m), 8. 56 (1H, d, j=4.6H2)。質量分析値(m/2) 436 (M') .

N (%) H (%)

7. 45 6. 42 7.39 6. 42

40 し、残渣をシリカゲルカラムクロマト(展開溶媒:クロ ロホルム:メタノール=100:1)で精製し4-(シ スーヘキサヒドロイソインドリンー2ーイル》-2-[4-[2-(N-第3級ブトキシカルボニル-N-メ チルアミノ) エトキシ] フェニル] メチルー4ーオキソ ブタン酸エチルエステル1.22gを油状物として得 た。得られた化合物1.7gを4N塩酸-ジオキサン溶 液10m上に溶解し、5時間室温にて放置した。反応液 を濃縮後、エーテルを加えて良く織り縄ぜ、溶媒を留去 した。この操作を4回繰り返し4-(シスーペキサビド 水で洗浄し、礒酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を図去 50 ロイソインドリン-2-イル)-2-[4-[2-(メ

チルアミノ) エトキシ] フェニル] メタルー4-オキソ ブタン酸エチルエステル塩酸塩1.35%を得た。 【0096】実施例37

4-(シスーヘキサヒドロイソインドリンー2-イル) -2-[4-[2-(メチルアミノ) エトキシ] フェニ ル] メチルー4ーオキソブタン酸エチルエステル塩酸塩 1. 35g、2-クロロベンズオキサゾール 0. 34m L. およびトリエチルアミン1.3mLをTHF20m. Lに加え、一夜室温にて攪拌した。 折出する結晶を濾過 し、磐液を濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマト 19 (展開溶媒:クロロボルム:メタノール=50:1)で 精製し4- (シスーヘキサヒドロイソインドリン-2-イル) -2- [4- [2- (N-メチル-N- (2-ベ ンズオキサゾリル) アミノ) エトキシ] フェニル] メチ ルー4ーオキソブタン酸エチルエステル1.58gを抽 状物として得た。

270MHz 'H-NMR (CDC Ia, ppm) 1. 18 (3H, t, J = 7. 3Hz), 1. 30-1. 64 (8H. m), 2. 06-2. 31 (3H, m), 2, 52-2, 80 (2H, m), 2, 94 (1 20 6, 84 (2H, t, J=8, 6Hz), 6, 92-H. dd, J=6. 6, 13. 2Hz), 3. 07-3. 46 (8H. m), 3. 94 (2H, q, j=5. 3Hz), 4. 03-4. 16 (2H. m), 4. 24 (2H, q, j=5.3Hz), 6.77-6.81 \*元素分析値: CzaHas N, Ozeして

C (%)

突測値 68.46

計算値 68.89

【0097】実施例38

4-(シスーヘキサヒドロイソインドリン-2-イル) -2-[4-[2-(メチルアミノ) エトキシ] フェニ ル] メチルー4 -オキソブタン酸エチルエステル塩酸塩 1.8%、2-クロロピリジン2、5gを120℃にて 一夜搬摔した。反応液をシリカゲルカラムクロマト(晨 関治媒:ヘキサン:酢酸エチル=7:3)で精製し4 -(シスーヘキサヒドロイソインドリン-2-イル)-4 ーオキソー2~[4-[2-(N-メチル-2-ビリジ ルアミノ)エトキシ] フェニル] メチルブタン酸エチル エステル1.58gを抽状物として得た。

270MHz 'H-NMR (CDC!, ppm) 1. 18 (3H. t, J=7. 3Hz), 1. 29-1. 65 (8H. m), 2. 07-2. 33 (3H, m), 2, 51-2, 80 (2H, m), 2, 94 (1 H. dd, J=6. 6, 13. 9Hz), 3. 96 (2 H. q, J=5. 9Hz). 4. 03-4. 18 (4 H. m), 6. 80 (2H. d, J=8.6Hz), 7. 05 (2H. d. J = 8.6 Hz), 7. 40-7. 49 (1H. m), 8. 11-8. 16 (1H, m). 質置分析値(m/z) 493(M')。 得られたエステル化合物(). 55gをメタノール20m 59 z).12.10(1日.brs).

\* (2H, m), 6, 95-7, 25 (5H, m), 7. 35 (1H, d. J=7. 9H2)。 質量分析値 (m/ 2)533(M<sup>\*</sup>)

得られたエステル化合物 1.5 g をメタノール4 0 m L に溶解し、2N水酸化ナトリウム水溶液4.2mLを加 えて、一夜放置した。反応波を濃縮後、残渣を水に溶解 し、クエン酸を加えて酸性とした。新出する抽状物を酢 酸エチルで抽出し、水で洗浄後、硫酸マグネシウムで乾 燥した。溶媒を留去し、4-(シス-ヘキサヒドロイン インドリン-2-イル) -2- [4- [2-(N-メチ ルーNー(2-ベンズオキサゾリル)アミン)エトキ シ] フェニル] メチルー4ーオキソブタン酸1. 13 g を得た。融点150~152°C。

270MHz H-NMR (DMSO-d6, pp m) 1.19-1.60(8H, m), 2.00-2. 27 (3H. m), 2. 37-2. 52 (2H, m), 2, 60-2, 98 (3H, m), 3, 05-3. 30 (6H. m), 3. 88 (2H, q, j=5. 3Hz), 4. 22 (2H, q, J=5, 3Hz); 7. 15 (4H, m), 7. 27 (1H, d, j=7. 3Hz), 7. 37 (1H. d. J=8.9Hz), 1 2. 10 (1H. brs).

. H (%) N (%) 7.06

8.21 6.98 8.31

Lに溶解し、2 N水酸化ナトリウム水溶液2.0を加え 30 て、室温にて一夜放置した。反応液を端縮後、頻澄を水 に溶解し、クエン酸を加えて酸性とした。析出する抽状 物を酢酸エチルで抽出し、水で洗浄後、硫酸マグネシウ ムで乾燥した。溶媒を図去し、残渣をシリカゲルカラム クロマト(展開浴線:クロロホルム:メタノール=2 5:1)で精製し4-(シスーヘキサヒドロイソインド リン-2-イル) -4-オキソ-2- [4- [2- (N ーメチルーNー(2-ピリジル)アミノ)エトキシ] フ ュニル] メチルブタン酸100mgを得た。融点117 ~120°C.

49 270MHz 'H-NMR (DMSO-d., ppm) 1. 2.0 = 1.60 (8 H, m), 2. 0.0 = 2.28 (3H, m), 2, 38-2, 52 (1H, m), 2. 66-2. 98 (3H, m), 3. 07 (3H, s). 3. 09-3. 36 (5H, m), 3. 89 (2 H. q, J=5.9H2).4.10(2H, q, J= 5. 9Hz). 6. 55-6. 65 (2H, m). 6. 84 (2H, t. J=8.6H2), 7.07 (1H, d. j = 8.6 Hz, 7. 45 - 7.52 (1H.m). 8. 07 (1H, dd, J=2. 0, 5. 3H

\*m)、7.01-7.12(2H, m)。質量分析値

得られたエステル化合物 0. 60gをメタノール 1.5 血 🕆

- Lに溶解し、2 N水酸化ナトリウム水溶液 1 . 5 mLを

加えて、一夜放置した。反応液を濃縮後、残渣を水に溶

エチルで抽出し、水で洗浄後、硫酸マグネシウムで乾燥

した。密媒を留去し、シリカゲルカラムクロマト(展開

密媒:クロロホルム:メタノール=25:1)で舗製し

4-(シスーペキサビドロイソインドリン・2-イル)

ノ) エトキシ] フュニル] メチルー4-オキソプタン酸

· -2 - [4 - [2 - (N-メチル-N-ノナノイルアミ

270MHz 'H-NMR (DMSO-d6, pp m) 0.85 (3H, t. J=6.6Hz), 1.1

20 0-1.60(20H, m), 2.00-2.55(6

H, m, 2. 60-3. 45 (10H, m), 3. 5 1-3.71(2H, m), 3.95-4.12(4

7. 0.8 (2H, d, J=8.6Hz), 12.10

H. m), 6. 84 (2H. d, J=8.6Hz),

0.41gを得た。融点82~85℃。

75

元素分析値: C,, H,, N,O, · 1/4 H, Oとして

C (%)

'H (%) N (%)

(m/z) 533 (M').

突測値

69.18

7.65 8.87

計算値

68.98 7.61 8.94

【0098】実施例39

4-(シスーヘキサヒドロイソインドリン-2-イル) -2-[4-[2-(メチルアミノ) エトキシ] フェニ ル] メチルー4ーオキソブタン酸エチルエステル塩酸塩 1. 0g、ペラルゴン酸()、35g、およびトリエチル アミン1.2mlをDMF10mL溶解し、0°CにてB=10=解し、塩酸を加えて酸性とした。析出する袖状物を酢酸 OP試業1.07gを加え、一夜室温にて機栓した。反 応波を酢酸エチルと水に分配し、有機層を食塩水で洗浄 後、礒酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去し、残渣 をシリカゲルカラムクロマト (展開溶媒: ヘキサン: 酢 酸エタル=1:2)で精製し4-(シスーヘキサヒドロ イソインドリン-2-イル)-2-[4-[2-(N-メチルーNーノナノイルアミノ) エトキシ] フェニル] ヌチルー4ーオキソプタン酸エチルエステル(). 61g を油状物として得た。

270MHz <sup>1</sup>H-NMR (CDC1<sub>2</sub>, ppm) 0. 87 (3H, t, J = 6.6Hz), 1. 12-1. 70 (23H, m), 2. 10-2. 47 (5H, m), 2, 52-2, 83 (2H, m), 2, 87-3 3. 00 (1H, m), 3. 10-3.44 (8H, m)m), 3, 65-3, 75 (2H, m), 4, 00-4. 17 (4H. m), 6. 72-6. 82 (2H,

元素分析値:C,, jj., N, O,・1/4 H, Oとして

C (%)

H (%) N (%)

{1H, brs}.

突測値

69.94

9.23 5.17

計算値

69.83

5.25 9. 1.7

[0099] 実施例40

2-(5-エチル-2-ビリジル) エタノール(). 91 g. pートルエンスルポニルクロリド1.25g. およ びトリエチルアミン1.7mLをジクロロメタン30m しに溶解し一晩放置した。反応液を水で洗浄後、硫酸マ グネシウムで乾燥し、濃縮した。残渣をアセトニトリル 30mLに溶解し、(E)-4-(シスーヘキサヒドロ イソインドリン・2・イル)・2・(4・ヒドロキシベ ンジリテン》-4-オキソブタン酸エチルエステル1. 79g、炭酸カリウム1.38gを加え、一晩還流し た。反応液を濃縮後、残渣を水と酢酸エチルに分配し、 有機層を硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去し、 残渣をシリカゲルカラムクロマト(展開密媒:ヘキザ ン:酢酸エチル=1.1)により精製し(E)-2-[4-[2-(5-エチル-2-ピリジル)エトキシ] ベンジリデン] - 4 - (シスーヘキサヒドロイソインド リン-2-イル)-4-オキソブタン酸エチルエステル 1. 09gを得た。

270MHz 'H-NMR (CDC1, ppm)

5(2H, m), 2.63(2H, q, J=7.9H)z), 3. 23 (2H, t, J = 6. 6Hz), 3. 3 6-3.58(6H, m), 4.24(2H, q, J= 7. 3Hz). 4. 36 (2H, d. J=6.6H z), 6. 90 (2H, d. J = 8. 6Hz), 7. 1 8(1H, d. J=7.9Hz), 7.39(2H,d. J = 8.6H2, 7.45 (1H, dd. J =2. 0, 7. 9Hz), 7. 85 (1H, s), 8. 3 9 (1H, d, J=2, OHz)。 變量分析値 (m/ 40 2) 490 (M1).

得られたエステル化合物 1. 08 gをメタノール30 m Lに溶解し、2N水酸化ナトリウム水溶液3.3mLを 加えて、4時間放置した。反応液を濃縮後、残澄を水に **溶解し、塩酸を加えて酸性とした。折出する油状物を酢** 酸エチルで抽出し、水で洗浄後、硫酸マグネシウムで乾 燥した。溶媒を留去し、シリカゲルカラムクロマト(農 開溶媒:クロロホルム:メタノール=25:1)で精製 し(E)-2-[4-[2-(5-エチル-2-ビリジ ル) エトキシ] ベンジリデン] -4-(シス-ヘキサヒ 1. 20-1. 67(14H, m). 2. 13-2. 3 50 ドロイソインドリン-2-イル)-4-オキソブタン酸

0.80 gを得た。融点150~151℃。 270MHz 'H-NMR (CDC1, ppm) 1.25 (3H. t, J=7.9Hz), 1.28-1.68 (8H. m), 2.14-2.36 (2H. m), 2.65 (2H, q.J=7.9Hz), 3.2 7 (2H, t.J=6.6Hz), 3.31-3.56 (6H, m), 4.38 (2H, q.J=6.6H \*\*
元素分析値: C₂sH₂sN₂O₁として

C (%)

突測値

72.49

計算値 72.70

【0100】実施例41

(E) -3-エトキシカルボエル-4-[2-(1-イ ンドリル) エトキシ] フェニルー3ープテン酸6.5 は、シスーヘキサヒドロイソインドリン塩酸塩2.67 g. およびトリエチルアミン6. 9mLをDMF65m Lに溶解し、0°CにてBOP試業7.66gを加え室温 にて一夜鏝拌した。反応液を酢酸エチルと水に分配し、 有機層を5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム 水溶液、および食塩水で洗浄後、硫酸マグネシウムで乾 26 燥した。密媒を留去し、残渣をシリカグルカラムクロマ ト(展開窓媒;ヘキサン:酢酸エチル=3:2)で精製 し(E)-4-(シスーヘキサヒドロイソインドリンー 2-イル) -2- [4-[2-(]-インドリル) エト キシ] ベンジリデン] -4-オキソブタン酸エチルエス テル4. 31gを得た。融点131~132℃. 270MHz <sup>1</sup>H-NMR (CDC L<sub>1</sub>, ppm) · 1. 25-1. 70 (11H, m), 2. 04-2. 3 8 (2H, m), 2, 30-2, 59 (6H, m), 4. 17-4. 33 (4H. m), 4. 53 (2H, t, J=5. 9Hz), 6. 51 (1H, d, J=2. 6Hz), 6. 83 (2H. d, J=8.6Hz), 元素分析値:CzaHzzNzOaとして

C (%)

**冥測碹** 

73.41

計算値

73.70

[0101] 実施例42

(E) -3-エトキシカルボニルー4-[4-[2-(5-メチルー2-フェニルー4-オキサゾリル)エトキシ]フェニル] -3-ブテン酸108、シスーへキサビドロイソインドリン塩酸塩4.18およびトリエチルアミン6.4mLをDMF200mLに溶解し.BOP試験11.28を0℃にて加えた。同温で3時間微控した後.反応液を蓄塩酸と酢酸エチルに分配し、海機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液および飽和食塩水で洗浄し.碳酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を図去し、残渣をシリカゲルカラムクロマト(展開溶媒:ヘキサン:酢、酸エチル=3:2)で精製し(E)-4-(シスーへキサビドロイソインドリン-2-イル)-2-[4-[2-(5-メチル-2-フェニル-4-オキサブリル)。

\*2). 4. 38(2H, d. J=6.6Hz). 6. 9 4(2H, d. J=8.6Hz), 7. 21(1H, d. J=7.9Hz), 7. 35(2H, d, J=8. 6Hz), 7. 50(1H, dd, J=2.0.7.9 Hz), 7. 84(1H, s), 8. 48(1H, d, J=2.0Hz)。實置分析值(m/z)490 (M\*)。

H (%) N (%)

7.36 5.97

7.41 6.06

※7. 05-7. 46 (6H. m), 7. 63 (1H, d, J=7. 9Hz) 7. 83 (1H. s)。質量分析値(m/z)500 (M<sup>3</sup>)。
得られた化合物0. 73gをエタノール20mLに溶解

し、2 N水酸化カリウム水溶液 1.5 mLを加えて、一 夜遠流した。反応液を濃縮後、残渣を水に溶解し、クエン酸を加えて酸性とした。新出する油状物を酢酸エチルで抽出し、水で洗浄後、硫酸マグネシウムで乾燥した。 溶線を響去し、(E) -4-(シス-ヘキザヒドロイソインドリン-2-イル)-2-「4-[2-1]

TOTAL CONTROL OF THE PROPERTY AVFUV-2-4ル) -2- [4-[2-(1-インドリル) エトキシ] ペンジリデン) -4-オキソプタン酸0.53g得た。融点154~156℃。

270MH2 'H-NMR (DMSO-d, ppm)
1. 22-1. 69 (8H, m). 2. 07-2. 3
3 (2H, m). 3. 14-3. 57 (6H, m),
4. 32 (2H, t, J=5. 3Hz), 4. 57 (2H, t, J=5. 3Hz). 6. 44 (1H, d, J=3. 3Hz). 6. 91 (2H, d, J=8. 6H)
30 2). 6. 96-7. 18 (2H, m), 7. 30-

7. 60 (5H. m), 7. 65 (1H, s), 12. 30 (1H, brs).

H (%) N (%)

6. 82 5. 87 6. 83 5. 93

トキシ] ベンジリデン] - 4-オキソブタン酸エチルエステル10.28をアモルファスとして得た。270MHz <sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>2</sub>, ppm) <sup>1</sup> 1.18-1.70 (11H, m).1.93-2.4 5 (7H, m).2.98 (2H, t.J=6.6H 2).3.35-3.61 (4H, m),3.69 (2H, q,J=7.3Hz).4.17-4.33 (2H, m),6.90 (2H, d,J=8.6Hz),7.34-7.50 (5H, m),7.85 (1H, s).7.92-8.06 (2H, m)。質量分析館(m/2)542 (M<sup>\*</sup>)。

最高シルーの・27 で指統し(E)=4-(シスーへキー 得られたエステル化合物10gおよび2N水酸化ナトリサヒドロイソインドリン=2-イル)=2-[4-[2 ウム水溶液55mLをメタノール300mLに溶解し、一(5-メチル=2-フェニル=4-オキサゾリル)エ 50 60℃で1.5時間緩拌した。反応液を濃縮後、残渣を

1. 30-1. 69 (8H, m), 2. 14-2. 33

(2H, m), 2. 38 (3H, s), 2. 99 (2 H, t, J=6.6Hz), 3.25-3.53(6)

H. m, 4. 26 (2H. t, J=6.6Hz),

H. d. J = 8.6 Hz). 7. 36-7. 48 (3)

6. 90 (2H. d, J=8. 6Hz), 7. 29 (2

H. m, 7. 82 (1H. s), 7. 93-8. 01 (2H, m)。 質量分析値 (m/z) 515 (FA

得られたエステル化合物6.5gおよび2N水酸化ナト

し、60℃で2、5時間搬拌した。反応液を濃縮後、残

和食塩水で洗浄後、硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒

を留去し、析出する結晶を遮取し(E)-4-(シスー ヘキサヒドロイソインドリンー2ーイル》-2-[4-

(4-ブルオロベンジルオキシ)ベンジリデン]-4-

オキソブタン酸3.8gを白色粉末結晶として得た。融

1. 31-1. 70 (8H. m), 2. 16-2. 38

(2H, m), 3, 30-3, 58(6H, m), 5.

04 (2H, s), 6.96 (2H, d, J=8.6H)

z), 7, 06 (2H, d, J=8, 6Hz), 7, 3

3-7. 45 (4H, m), 7. 88 (1H, s).

270MHz 'H-NMR (CDC1, ppm)

リウム水溶液21mLをメタノール100mLに溶解

29 猹を水に溶解し、エーテルで洗浄した。水層をクエン酸 で酸性とし、新出する油状物を酢酸エチルで抽出し、飽

\*270MHz 'H-NMR (CDCI, ppm)

水に溶解し、酢酸エチルで洗浄した。水層を希塩酸で酸 性とし、析出する抽状物をクロロホルムで抽出し、飽和 食塩水で洗浄後、硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を **図去し、残渣をシリカゲルカラムクロマト(展開溶媒:** クロロホルム:メタノール=100:0~97:3)で 精製し(E)-4-(シス-ヘキサヒドロイソインドリ ン-2-イル) -2- [4-[2-(5-メチル-2-フェニルー4-オキサゾリル)エトキシ] ベンジリデ - ン〕-4-オキソブタン酸5. 7gを得た。融点118 ~120℃ \*19 B'}.

·元素分析値:C., H., N, O, として

C (%) 72.15

72.35

突測値

6.67 5.33

計算値

6.66 5.44

【0102】実施例43

(E) -3-エトキシカルボニル-4-[4-(4-) ルオロベンジルオキシ) フェニル]-3-プテン酸7. 5g、シスーヘキサヒドロイソインドリン塩酸塩3.0 gおよびトリエチルアミンち、1mLをDMF100m しに溶解し、BOP試業9.0gを氷冷下にて加えた。 同温度で1.5時間緩拌した後、反応液を水と酢酸エチ ルに分配し、有機層を飽和食塩水で洗浄し、硫酸マグネ シウムで乾燥した。溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカ ラムクロマト(展開密媒: ヘキサン: 酢酸エチル=2: 1)で精製し(E)-4-(シスーヘキサヒドロイソイ ンドリンー2ーイル》-2-[4-(4-フルオロベン ジルオキシ》ベンジリデン ] - 4 - オキソブタン酸エチ ルエステル6.5gを淡黄色油状物として得た。

270MHz H-NMR (CDCI, ppm) 1. 25-1. 70 (11H, m). 2. 13-2. 3 8 (2H, m), 3, 36-3, 72 (6H, m), 4. 25 (2H, q, J=6. 6Hz), 5. 03 (2 H. s), 6. 90-7. 13 (4H. m), 7. 33× - 元素分析値: CzeHj, NOeFとして

C (%)

71.38

H (%) N (%)

点160~162℃。

6.45

71.73 突測値

3. 10

計算値

6.45. 3.20

【0103】実施例4.4

p-トルエンスルホン酸 2-(4-トリフルオロメチ ルフェニル) エチルエステル2. () 6 g をアセトニトリ 40 2 7 0 MHz 'H-NMR (CDC 12, ppm) ル30mLに溶解し、(E) -4-(シスーヘキサヒド ロイソインドリンー2ーイル》-2-(4-ヒドロキシ ベンジリデン)-4-オキソブタン酸エチルエステル 1. 79g、炭酸カリウム1. 38gを加え、一晩還癒 した。反応液を濃縮後、残渣を水と酢酸エチルに分配 し、有機圏を確骸マグネシウムで乾燥した。密媒を図去 し、残渣をシリカゲルカラムクロマト(展開密媒:ヘキ サン:酢酸エチル= 1. 1)により舗製し(E)-4-(シスーヘキサヒドロイソインドリン-2-イル)-4

フェニル》エトキシ]ベンジリデン]ブタン酸エチルエ ステル1. 79gを得た。

1. 26 (3H, t, J = 7. 3Hz), 1. 23-1. 70 (8H, m), 2. 13-2. 37 (2H, m), 3. 15 (2H, t, J=6.6Hz), 3. 3 4-3.60 (6H, m), 4.16-4.30 (4 H, m, 6. 88 (2H, d, J = 8.6 Hz), 7. 40 (2H. d. J=7. 9Hz), 7. 42 (2H, d, J=7.9Hz), 7.57(2H, d. J=7. 9H2). 7. 85(1H, s)。質量分析值(m /z) 529 (M<sup>2</sup>).

- オキソー2 - [4 - [2 - (4 - トリフルオロメチル SG 得られたエステル化合物1.79gをメタノール50m

N (%) H (%)

分析値(m/z)464(M)。

※-7.49(4H, m), 7.86(1月, s)。質量

Lに溶解し、2N水酸化ナトリウム水溶液5.0mLを 加えて、60℃で4時間放置した。反応液を濃縮後、残 猹を水に溶解し、塩酸を加えて酸性とした。 析出する抽 状物を酢酸エチルで抽出し、水で洗浄後、硫酸マグネシ ウムで乾燥した。 溶媒を留去し、シリカゲルカラムクロ マト(展闘密媒:クロロホルム:メタノール=25: 1) にて精製し(E) -4-(シス-ヘキサヒドロイン インドリン-2-イル) -4-オキソ-2-[4-[2 - (4-トリフルオロメチルフェニル)エトキシ] ベン ジリデン] ブタン酸1. 22gを得た。融点158~1\*10

\*59℃

270MHz 'H-NMR (CDCI, ppm) 1. 30-1. 70 (8H. m), 2. 12-2. 37 (2H, m), 3. 16 (2H, t, J=6.6H)z), 3, 28-3, 57 (6H, m), 4, 19 (2 H. t, J=6.6Hz). 6.88(2H, d. J=8. 6Hz), 7. 36'(2H, d, J=8.6H)2), 7, 40 (2H, d, J=8, 6H2), 7, 5 7 (2H, d. J=7. 9Hz), 7. 86 (1H, s), 8, 17 (1H, brs).

C (%)

突測館 67.32 計算館

元素分析値:Cz.Hz.F,NO.として

67.05

【0104】実施例45

(E) -3-エトキシカルボニル-4-[2-(1-イ ンドリル) エトキシ] フェニルー3-ブテン酸3.5 6、4-第3級ブチルピペリジン塩酸塩1、588、お よびトリエチルアミン2.5mLをDMF 30mLに溶 解し、0°CにてBOP試薬3.93gを加え一夜摂掉し た。反応液を酢酸エチルと水に分配し、有機圏を食塩水 で洗浄後、硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去 し、残渣をシリカゲルカラムクロマト(展開溶媒:ヘキ ザン:酢酸エチル=1:1) で精製し(E)-4-(4 - 第3級ブチルピペリジン-1-イル)-2-[4-[2- (1-インドリル) エトキシ] ベンジリデン] -4 - オキソプタン酸エチルエステル2、8 g を黄色抽状 物として得た。 270MHz 'H-NMR (CDC!, ppm)

0. 87 (9H. s), 1. 05-1. 27 (3H. m), 1. 31 (3H, t. J=7. 3Hz), 1. 6 5-1. 78(2H, m), 2. 39-2. 56(1 H. m), 2. 87-3. 05 (1H. m), 3. 49 (2H, s), 3, 86-4, 00 (1H, m), 4, 20-4. 29 (4H, m), 4. 52 (2H, t, J =5. 3Hz), 4. 62-4. 78 (1H, m), 6. 51 (1H. d.  $J=3...3\,Hz$ ), 6. 82 (2 H. d, J=8.6Hz). 7. (08-7.27) $H.\ m$ ), 7.40 (1 $H.\ d$ , J=8.6Hz), 7. 63 (1H. d, J=7. 9Hz), 7. 81 (1×49

H·(%) N (%) 5. 97 2.74

6.03 2.79

※月、s)。質量分析値(m/2)516(M\*)。 得られたエステル化合物2.7gをメタノール80mL に溶解し、2N水酸化ナトリウム水溶液7.8mLを加 えて、60℃で5時間放置した。反応液を滤縮後、残渣 を水に溶解し、塩酸を加えて酸性とした。析出する紬状 物を酢酸エチルで抽出し、水で洗浄後、硫酸マグネシウ **ふで乾燥した。溶媒を図去し、シリカゲルカラムクロマ** ト(展開密媒:クロロホルム:メタノール=25:1) で精製し(E)-4-(4-第3級ブチルピペリジン-1 - イル) - 2 - [4 - [2 - (1 - インドリル) エト キシ] ベンジリデン] -4-オキソブタン酸()、73g 得た。融点169~170℃。 270MHz 'H-NMR (CDC La, ppm) 0.87(9H, s), 1.10-1.30(3H, m), 1, 60-1, 80 (2H, m), 2, 40-30 2. 56 (1H, m), 2. 87-3. 03 (1H, m), 3, 50 (2H, s), 3, 82-3, 96 (1  $H.\ m$ ), 4. 27 (2 $H.\ t$ , J=5.9Hz), 4. 52 (2H, t, J=5. 9Hz), 4.63-4. 78 (1H, m), 6. 51 (1H, d, J=3) 3Hz), 6. 82 (2H. d, J=8.6Hz), 7. 08-7. 32 (5H. m), 7. 40 (1H, d. j = 8.6 Hz), 7.63(1H, d, j = 7.

元素分析値:C,eH,, N,O,として

C (%) **突測値** 73. 74

73. 74

7. 27 5.79 7. 24 5.73

N (%)

rs).

H (%)

[0105] 実施例46

**4-トリフルオロメチルベンジルブロミド(). 85mL** をアセトニトリル3 0 mしに溶解し、(E) - 4 - (シ スーヘキサヒドロイソインドリンー2-イル)-2-(4-ヒドロキシベンジリデン) -4-オキソブタン酸

計算値

加え、一晩還流した。反応波を濃縮後、残渣を水と酢酸 エチルに分配し、有機層を躊躇マグネシウムで乾燥し た。溶媒を図去し、残渣をシリカゲルカラムクロマト (展開密媒:ヘキザン:酢酸エチル=?:3)により精 製し(E)-4-(シスーヘキサヒドロイソインドリン エテルエステル1. 79g、炭酸カリウム1. 38gを 50 -2-イル)-4-オキソー2- [4-(4-トリフル

9Hz), 7.83(1H.s), 9.11(1H.b

オロメチルフェニル》 メトキシベンジリデン] ブタン酸 エタルエステル1.898を得た。

83

270MHz 'H-NMR (CDCla, ppm) 1. 30-1.  $70 \{11H, m\}$ . 2. 14-2. 3

7 (2H, m), 3, 35-3, 62 (6H, m),

4. 25(2H, q, J=7.3Hz), 5.14(2H. s, 6. 95 (2H. d, J=8.6Hz),

7. 46 (2H, d, J=8. 6Hz), 7. 55 (2

H. d. J=8.6Hz), 7.65(2H, d. J=

得られたエステル化合物1.89gをメタノール50m Lに溶解し、2N水酸化ナトリウム水溶液5.5mLを 加えて、60℃で3時間放置した。反応液を濃縮後、残 渣を水に溶解し、塩酸を加えて酸性とした。 析出する油 状物を酢酸エチルで抽出し、水で洗浄後、硫酸マグネシ\*

元素分析値: C2, H3, F3NO, として

\*ウムで乾燥した。溶媒を留去し、シリカゲルカラムクロ マト(展開密媒:クロロホルム:メタノール=25: で精製し(E) - 4 - (シスーヘキサヒドロイソイ ンドリン-2-イル》-4-オキソ-2-[4-(4-トリフルオロメチルフェニル》メトキシベンジリデン] ブタン酸1.59gを得た。融点163~164℃。 270MHz 'H-NMR (CDC1, ppm) 1. 30-1. 70 (8H, m), 2. 13-2. 36 (2H, m), 3, 30-3, 57 (6H, m), 5, 7. 9H2)、7. 86(1H, s)。質置分析値(m 10 14(2H, s), 6. 96(2H, d, J=8. 6H .z), 7. 38 (2H, d. J=8. 6Hz), 7. 5 4(2H, d. J=8.6Hz), 7.65(2H, d. J = 7.9Hz, 7.88(1H, s), 8.1 () (1H, brs)。質量分析値(m/z) 487 (M

C (%)

66. 11 突測値

計算値 66.52

H (%) N (%) 5.66 2.95

5.79 2.87

【0106】実施例47

/z)529 (M<sup>o</sup>).

4-メトキシフェネチルアルコール()。91g、pート ルエンスルポニルクロリド1.25g. およびトリエチ ルアミン1. 7mLをジクロロメタン30mLに溶解し 一晩放置した。反応液を水で洗浄後、硫酸マグネシウム で乾燥し、濃縮した。残渣をアセトニトリル30mLに 溶解し、(E)-4-(シスーヘキサヒドロイソインド リン-2-イル)-2-(4-ヒドロキシベンジリデ ン)-4-オキソブタン酸エチルエステル1.79g、 炭酸カリウム1.38gを加え、一晩還癒した。反応液 30. を濃縮後、残渣を水と酢酸エチルに分配し、有機層を硫 酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去、残渣をシリカ ゲルカラムクロマト(展開溶媒:ヘキサン:酢酸エチル = 1. 1)により精製し(日)-4-(シスーヘキサヒ ドロイソインドリンー2ーイル》-2-[4-[2-(4-メトキシフェニル) エトキシ] ベンジリデン] -4-オキソブタン酸エチルエステル2.4gを得た。 270MHz 'H-NMR (CDC!, ppm) 1. 30-1. 70 (11H, m), 2. 15-2. 3 9(2H, m), 3. 04(2H, t, J=7.3H)z), 3, 36-3, 60 (6H, m), 3, 80 (3 H. s, 4. 14 (2H. t, J=7.3Hz), 4. 25 (2H, q, J=7, 3Hz), 6, 86 (2 H. d. J=8.6Hz), 6.88(2H, d. J=

8. 6Hz). 7. 20 (2H, d. J=8.6H  $\times$ 

жz), 7. 41 (2H, d, J=8. 6Hz), 7. 8 5 (1日, s)。質量分析値(m/z) 491 · (M).

得られたエステル化合物2.4gをメタノール80mL に溶解し、2N水酸化ナトリウム水溶液7.8mlを加 えて、60℃で4時間放置した。反応液を濃縮後、残渣 を水に溶解し、塩酸を加えて酸性とした。析出する油状 物を酢酸エチルで抽出し、水で洗浄後、硫酸マグネシウ ムで乾燥した。溶媒を図去し、シリカゲルカラムクロマ ト(展闘密媒:クロロホルム:メタノール=25:1) で錆製し(E)-4-(シスーヘキサヒドロイソインド リン-2-イル)-2-[4-[2-(4-メトキシフ ェニル) エトキシ] ベンジリデン] -4-オキソブタン 酸1.40gを得た。融点141~142℃。

270MHz 'H-NMR (CDC1, ppm) 1. 30-1. 70 (8H. m), 2. 15-2. 37  $\{2H, m\}$ . 3. 04  $\{2H, t, j=7, 3H\}$ z), 3, 30-3, 56 (6H, m), 3, 79 (3 (H, s), 4. 14 (2H, t, J=7. 3Hz), 40 6.86 (2H.d, J=8.6Hz), 6.89 (2

H. d. J=8.6Hz). 7.19(2H. d. J=8. 6Hz), 7. 35 (2H, d. J=8. 6H z), 7, 87 (1H, s), 9, 10, (1H, br s).

元素分析値:CzsHzzNOsとして

C (%) H (%) N (%)

突測値 72.37 7.07 3.12

72.55 3.02 7.18 計算館

【0107】原料製造例9

50 エタノール20m上に金属ナトリウム(). 42gを溶解

した後、こはく酸ジエチル3.1mLおよび4- [2-(N-メチル-N-第3級ブトキシカルボニルアミノ) エトキシ] ベンズアルデヒド3.4gを加え、一夜還流 した。反応液をクエン酸水溶液に注ぎ、析出する曲状物 を酢酸エチルで抽出し、飽和食塩水で洗浄後、鞣酸マグ ネシウムで乾燥した。溶媒を図去し、残渣をシリカゲル カラムクロマト(晨顕溶媒:クロロホルム:メタノール = 100:0~99:1) で精製し(E) -3-エトキ シカルボニルー4ー [4-[2-(N-メチルーN-第 3級ブトキシカルボニルアミノ) エトキシ] フェニル] -3-ブテン酸4.3gを褐色油状物として得た。得ら れたカルボン酸4.3gをシスーへキサヒドロイソイン ドリン塩酸塩1. 9gおよびトリエテルアミン2. 9m LをDMF100mLに溶解し、BOP試業5. 1gを **氷冷下にて加えた。同温度で4時間攪拌した後、反応液** を水と酢酸エチルに分配し、有機層を飽和食塩水で洗浄 し、臓酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を図去し、残渣 をシリカゲルカラムクロマト(展開溶媒:クロロホル ム) で精製し (E) -4- (シスーヘキサヒドロインイ ンドリン-2-イル) -2- [4-[2-(N-メチル - N - 第3級ブトキシカルボニルアミノ)エトキシ] ベ ンジリデン]-4-オキソブタン酸エチルエステル5. 18を抽状物として得た。得られたエステル化合物5. 18を4N塩酸ージオキサン溶液に溶解し、室温で3時 間撤拌した。反応液を濃縮し、(E)-4-(シス-へ キサヒドロイソインドリン-2-イル)-2-[4-[2-(メチルアミノ)エトキシ] ベンジリデン] -4 ーオキソブタン酸エチルエステル塩酸塩4.48を褐色 無定形晶として得た。

### 【0108】実施例48

(E) -4-(シスーヘキサヒドロイソインドリン-2 - イル〉 - 2 - 〔4 - [2 - (メチルアミノ) エトキ シ] ベンジリデン] -4-オキソブタン酸エチルエステ ル塩酸塩2.28およびトリエチルアミン1.5mLを THF20mLに密解し、2-クロロベンズオキサゾー ル0. 74gのTHF溶液 (20mL)を0°Cにて加え た。同温度で1.5時間攪拌した後、室温に昇温し、3 時間預拌した。反応液を過過し、漁液を濃縮した。残渣※ 元素分析館: C2. H2, N, O; として

C (%)

突測値 計算館 69.00 69.17

【0109】実施例49

(E) -3-エトキシカルボニル-4-[4-[2-(N-メチル-N-(2-ビリジル) アミノ〉エトキ シ] フェニル] -3-ブテン酸5.1g、シス-ヘキサ ヒドロインインドリン塩酸塩2、4.8 およびトリエチル アミン3.6mLをDMF100mLに溶解し、BOP 試薬6.5gを氷冷下にて加えた。同温度で5時間緩搾 した後、反応液を水と酢酸エチルに分配し、有機層を水 50 270MHz 'H-NMR (CDCla, ppm)

\*をシリカゲルカラムクロマト(展開溶媒:クロロホル ム) で精製し (E) -2- [4- [2- [N-メチルー N- (2-ベンズオキサゾリル) アミノ] エトキシ] ベ ンジリデン)-4-(シス-ヘキサヒドロイソインドリ ン-2-イル)-4-オキソブタン酸エチルエステル 1. 5 6を淡黄色油状物として得た。

86

270MHz 'H-NMR (CDCI, ppm) 1. 23-1. 68 (11H, m), 2. 14-2. 3 8 (2H, m). 3. 32-3. 60 (9H, m), 3. 95 (2H. t, J = 5. 3Hz), 4. 18-4. 32(4H, m), 6. 88(2H, d, j=8) $6 \, \mathrm{Hz}$ ), 7. 00 (1H. dt, J = 1. 3. 7. 9 Hz), 7. 16 (1H. dt, J=1.3, 7. 9H 2), 7, 25 (2H, d, J=8, 6H2), 7, 3 5(1H, d, J=7.9Hz), 7.44(1H, d)t. J=7.9Hz), 7.84(1H, s)。與登分 析值 (m/2) 531 (M·)。

得られたエステル化合物 1. 5 g および2 N水酸化ナト リウム水溶液4.2mLをメタノール50mLに溶解 し、60℃で5時間機拌した。反応液を濃縮後、軽衝を 水に溶解し、エーテルで洗浄した。水層をクエン酸で酸 怪とした後、祈出する袖状物を酢酸エチルで抽出し、飽 和負塩水で洗浄後、硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒 を留去し、残渣を酢酸エチルで再結晶し、(E)-2-[4-[2-[Nーメチル-N-(2-ベンズオキサゾ リル) アミノ] エトキシ] ベンジリデン] -4-(シス 一个キザヒドロイソインドリンー2-イル)-4 -オキ ソプタン酸(). 44gを白色粉末結晶として得た。融点 190~192%

270MHz 'H-NMR (CDCI, ppm) 1. 27-1. 68 (8H. m), 2. 14-2. 34 (2H, m), 3, 23-3, 54 (9H, m), 3, 96 (2H, t. J=5. 3Hz). 4. 29 (2H, t), 6, 89 (2H, d, J=8, 6H2), 7, 0 1 (1H, dt, J=1, 3, 7, 9Hz), 7, 16(1H, dt. j = 1. 3. 7. 9Hz), 7. 22-7. 38 (4H, m), 7. 81 (1H, s).

H (%) N (%)

6.66 8.33

6.66 8.34

および飽和食塩水で洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥し た。溶媒を図去し、残渣をシリカゲルカラムクロマト (展開恣媒;クロロホルム)で精製し(E)-4-(シ スーヘキサヒドロイソインドリン-2-イル)-2-[4-[2-(N-メチル-N-(2-ビリジル)アミ ノ) エトキシ] ベンシリデン] -4-オキソブタン酸エ チルエステル6.7gを得た。

1. 22-1. 70 (11H, m). 2. 14-2. 3 7 (2H, m). 3. 14 (3H, s), 3. 35-3. 59 (6H. m), 3. 98 (2H, t, J=5. 3Hz), 4. 17-4. 30 (4H. m), 6. 48-6. 58 (2H, m). 6. 89 (2H, d. J=8. 6Hz). 7. 35-7. 49 (3H, m). 7. 85 (1H, s), 8. 15 (1H, dd, J=1. 3. 4, 6Hz)。質量分析値(m/z)491 (M\*)。

得られたエステル化合物2.5gおよび2N水酸化ナト 19 リウム水溶液15.2mLをメタノール100mLに溶 解し、60℃で4時間線拌した。反応液を濃縮後、残渣 を水に溶解した。クエン酸で酸性とした後、析出する油 状物を酢酸エチルで抽出し、飽和食塩水で洗浄後、硫酸 マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去し、残渣を酢酸エ\*

元素分析値:C2, H2, N, O, として

C (%)

突測値

69.56

計算館

69.95

### 【0110】実施例50

3、4-ジメトキシフェネチルアルコール1、13g、 p-トルエンスルホニルクロリド1.25g、およびト リエチルアミン1.7mLをジクロロメタン30mLに 溶解し一晩放置した。反応液を水で洗浄後、硫酸マグネ シウムで乾燥し、濃縮した。残渣をアセトニトリル30 mしに溶解し、(E)-4-(シス-ヘキサヒドロイソ インドリンー2ーイル》-2-(4-ヒドロキシベンジ リデン》-4-オキソプタン酸エチルエステル1.79 g、炭酸カリウム1、38gを加え、一晩還流した。反 応波を濃縮後、残渣を水と酢酸エチルに分配し、有機圏 30 を聴酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去し、残渣を シリカゲルカラムクロマト(展開密媒:ヘキサン:酢酸 エチル=6:4)により舗製し(E)-2-[4-[2 - (3, 4-ジメトキシフェニル)エトキシ]ベンジリ デン] -4-(シスーヘキサヒドロイソインドリン-2 - イル》- 4 - オキソブタン酸エチルエステル1、37 じを得た。

270MHz 'H-NMR (CDC!, ppm)
1. 30-1. 70 (11H, m). 2. 13-2. 3
8 (2H, m). 3. 04 (2H, t. J=7. 3H
2). 3. 35-3. 61 (6H, m), 3. 86 (3H. s), 3. 88 (3H. s), 4. 06-4. 20
(4H, m). 6. 76-6. 85 (3H, m). 6. ×

元素分析値:CzaHasNO。として

C (%)

**実測値** 70.52

計算館 70.57

【0111】実施例51

(E) - 4 - (シスーヘキサヒドロイソインドリン-2 -イル) - 2 - [4 - [2 - (メチルアミノ) エトキ \*チルーへキサンで再結晶し、(E) -4-(シスーへキサヒドロイソインドリン-2-イル) -2-[4-[2-(N-メチル-N-(2-ピリジル) アミノ) エトキシ] ベンジリデン] -4-オキソブタン酸1、5gを淡黄色粉末結晶として得た。融点171~173℃。270MHz <sup>1</sup>H-NMR(CDC!, ppm) 1、21-1、69(8H, m), 2、13-2、36(2H, m)、3、14(3H, s)、3、26-3、58(6H, m)、3、99(2H, t, J=5、9Hz)、6、4、21(2H, t, J=5、9Hz)、6、4、8-6、62(2H, m)、6、89(2H, d, J=8、6Hz)、7、32(2H, d, J=8、6Hz)、7、32(2H, d, J=8、6Hz)、7、46(1H, dt, J=2、0、8、6Hz)、7、85(1H, s)、8、11-8、21(1H, m)。

H (%) N (%)
7. 19 8. 88
7. 18 9. 06

26% 89 (2H, d. J=8.6Hz), 7.42 (2H, d. J=8.6Hz), 7.86 (1H, s), 質量分析値 (m/z)492 (M+1)。

得られたエステル化合物1.37gをメタノール40m 上に溶解し、2N水酸化ナトリウム水溶液3.9mLを 加えて、4時間放置した。反応液を濃褐後、残渣を水に 溶解し、塩酸を加えて酸性とした。衍出する抽状物を酢 酸エチルで抽出し、水で洗浄後、硫酸マグネシウムで乾 爆した。溶媒を留去し、シリカゲルカラムクロマト(展 関溶媒:クロロホルム:メタノール=25:1)で精製 し(E)-2-[4-[2-(3,4-シメトキシフェ エル)エトキシ]ベンジリデン]-4-(シス-ヘキサ ヒドロイソインドリン-2-イル)-4-オキソブタン 酸0.97gを得た。融点142~143℃。

270MHz <sup>1</sup>H-NMR (CDC I<sub>2</sub>, ppm) 1. 30-1. 70 (8H. m), 2. 15-2. 38 (2H, m), 3. 05 (2H, t. J=7. 3H z), 3. 30-3. 62 (6H, m), 3. 87 (3 H. s), 3. 88 (3H. s), 4. 17 (2H, t. J=7. 3Hz), 6. 82 (3H, s), 6. 8 9 (2H, d. J=8. 6Hz), 7. 33 (2H, d. J=8. 6Hz), 7. 85 (1H, s), 9. 1 0. (1H, brs).

H (%) N (%) 7. 26 2. 84

7. 15 2. 84

シ]ベンジリデン] - 4 - オキソブタン酸エチルエステル塩酸塩2.2gおよびトリエチルアミン1.5mlを

50 THF20mLに溶解し、2-クロロベンズチアゾール

0.81gのTHF溶液(20mL)を0℃にて加え た、3時間還流した。反応液を濾過し、濾液を濃縮し た。残渣をシリカゲルカラムクロマト(展開溶媒:クロ ロホルム) で籍製し(E)-4-(シスーヘキサヒドロ イソインドリン-2-イル)-2-(4-[2-[N-メチルーNー(2ーベンズチアソリル)アミノ] エトキ シ] ベンジリデン) -4-オキソブタン酸エチルエステ ル①、66gを褐色袖状物として得た。得られたエステ ル化合物の、66gおよび2N水酸化ナトリウム水溶液 6mLをメタノール20mLに溶解し、60℃で4 時間攪拌した。反応液を濃縮後、残渣を水に溶解し、ク エン酸で酸性とした。析出する袖状物を酢酸エチルで柏 出し、飽和食塩水で洗浄後、硫酸マグネシウムで乾燥し た。溶媒を図去し、残渣を酢酸エチルーへキサンで再結\* 元素分析値:Cza Hzz Nz Oz S として

C (%)

突測値

66.86

計算値

67.03

【0112】実施例52

(E) -4-(シスーヘキサヒドロイソインドリン-2 - イル) - 2 - [4 - [2 - (メチルアミノ) エトキ シ] ベンジリデン] -4-オキソブタン酸エチルエステ ル塩酸塩2.3g、ペラルゴン酸()、81gおよびトリ エチルアミン1. 4mLをT目F30mLに溶解し、B OP試業2.3gを氷冷下にて加えた。室温で3時間緩 控した後、反応液を水と酢酸エチルに分配し、有機層を 飽和食塩水で洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥した。溶 媒を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマト(展開客 媒:クロロホルム)で精製し(E)-4-(シス-ヘキ サヒドロイソインドリン-2-イル)-2-[4-[2 - (N-メチル-N-ノナノイルアミノ) エトキシ] ベ ンジリデン] -4-オキソブタン酸エチルエステル1. 598を核黄色油状物として得た。得られたエステル化 台物1.59gおよび2N水酸化ナトリウム水溶液8. 6mしをメタノール50mしに溶解し、60℃で3時間※ 元素分析値:C., H., N.O.として

C (%)

突測値

計算値

70.68 70.69

【0113】実施例53

(E) -3-エトキシカルボニル-4-[6-(2-7 ルオロフェニル) メトキシー2ーナフタル] -3-ブテ ン酸3.0g.シスーヘキサヒドロイソインドリン塩酸 塩1.31g.およびトリエチルアミン2.3mLをD MF 15 mLに溶解し、0 ℃にてBOP試薬3.57 g を加え、一夜搬針した。反応液を濃縮後、水と酢酸エチ ルに分配し、有機層を5%クエン酸、飽和炭酸水素ナト リウム水溶液。および飽和食塩水で洗浄し硫酸マグネシ ウムで乾燥した。 溶媒を留去し、 残渣をシリカゲルカラ ムクロマト(展開溶媒:ヘキサン:酢酸エチル=?:

\*晶し、(E)~4~(シス~へキサヒドロイソインドリ ン-2-イル) -2- [4-[2- [N-メチル-N-(2-ベンズチアゾリル) アミノ] エトキシ] ベンジリ デン] - 4 - オキソブタン酸().35gを淡賞色的末結 晶として得た。融点134~136℃。

270MH; 'H-NMR (CDCI, ppm) 1. 22-1. 68 (8H. m), 2. 13-2. 33 (2H, m), 3, 30 (3H, s), 4, 01 (2 H. t,  $J=5.3H_2$ ). 4.31(2H, t. J=5. 3Hz), 6. 90(2H, d, j=8.6H)2), 7, 06 (1H, t, J=7, 9Hz), 7, 2 3-7.38(3H, m).7.58(2H, t. J =9. 2Hz), 7. 84 (1H, s).

H (%) N (%)

6. 47 7. 78 6.40 8.09

※鏝拌した。反応液を濃縮後、残渣を水に溶解し、クエン 20 酸で酸性とした。析出する油状物を酢酸エチルで抽出 し、敵和食塩水で洗浄後、藤酸マグネシウムで乾燥し た。溶媒を留去し、残渣を酢酸エチルーヘキサンで再給 晶し. (E)-4-(シスーヘキサヒドロイソインドリ ン-2-イル) -2 - [4 - [2 - (N-メチル-N-ノナノイルアミノ) エトキシ] ベンジリデン] -4-オ キソブタン酸(). 76gを淡黄色粉末結晶として得た。 融点90~92℃。

270MHz 'H-NMR (CDCI, ppm) 0. 87 (3H. t, J=6. 6Hz), 1. 18-1. 74 (22H, m), 2. 14-2. 47 (4H, m), 3.15(2H, s), 3.31-3.57(5 H. s), 3. 75 (2H. t, J=5. 3H2), 4. 15 (2H. t, J=5. 3Hz), 6. 89 (2 H. d, J = 8.6Hz). 7. 36 (2H, d. J =8. 6Hz). 7. 87 (1H, s).

H (%) N (%)

8. 57 5.38

8.80 5.32

49 3)により精製し(E)-2-[6-(2-フルオロフ エニル} メトキシナフタレン-2-イルメチレン]-4 - (シスーヘキサインドリン-2-イル)-4-オキソ ブタン酸エチルエステルを1.7 g得た。 270MHz 'H-NMR (CDCI, ppm) 1. 30-1. 70 (11H, m). 2. 13-2. 3 8 (2H, m), 3, 25-3, 67 (6H, m), 4. 29 (2H, q, J=7, 3Hz), 5. 26 (2 H. s), 7. 04-7. 39 (5H. m), 7. 48 -7. 62 (2H, m), 7. 67-7. 80 (2H,

50 m). 7. 87 (1H, s), 8. 03 (1H, m).

得られたエステル化合物 1. 7gをメタノール50mL に溶解し、2 N水酸化ナトリウム水溶液5. 0 m Lを加 えて、65°Cにて4時間放置した。反応液を濃縮後、残 査を水に溶解し、クエン酸を加えて酸性とした。析出す る曲状物をクロロホルムで抽出し、水で洗浄後、硫酸マ グネシウムで乾燥した。溶媒を図去し、酢酸エチルで結 晶化し(E)-2-[6-(2-フルオロフェニル) メ トキシナフタレン-2-イルメチレン]-4-(シス-\*

91

\*ヘキサインドリン-2-イル》-4-オキソブタン酸 1. 11gを得た。融点188~189℃。 270MHz H-NMR (CDCI, ppm) 1. 30-1. 70 (8H, m), 2. 04-2. 32 (2H, m), 3, 15-3, 60 (6H, m), 5, 26(2H, s), 7. 05-7. 45(6H, m), 7. 48-7. 60 (1H.m), 7. 65-7. 78 (3H, m), 8, 00 (1H, m).

※ 液を濃縮後、残渣を水に溶解し、クエン酸で酸性とし

た。折出する油状物を酢酸エチルで抽出し、飽和食塩水

し、残渣を酢酸エチルーへキサンで再結晶し、(E)-

4-(シスーペキサヒドロイソインドリン-2-イル)

-2-[4-[2-(N-メチル-N-(2, 3-ジメ トキシベンゾイル〉アミノ)エトキシ]ベンジリデン]

-4-オキソプタン酸1.1gを白色無定形固体として

1. 20-1. 70 (8H. m), 2. 17-2. 38

(2H, m), 3, 01 (3H, s), 3, 22 (2 H. s), 3. 29-3. 57 (4H. m), 3. 80

-4.06 (8H, m), 4.30 (2H, t. J=

5. 3Hz), 6. 73-6. 98 (4H, m), 7.

9 (2H, m), 7, 82-7, 89 (1H, m).

0.8(1H, t. J=7. 9Hz), 7. 24-7. 3

270MHz 'H-NMR (CDC1, ppm)

で洗浄後、硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去

元素分析値: C,eH,eFNO,・1/2H,Oとして

C {%}

H (%)

得た。

N (%)

突測値

72.77 72.56

6. 14 2.76

計算値

2.82 6.29

### 【0114】実施例54

(E) -4-(シスーヘキサヒドロイソインドリンー2 ーイル> -2 - [4 - [2 - (メチルアミノ) エトキ シ】ベンジリデン]-4-オキソプタン酸エチルエステ ル塩酸塩2.3g、2,3-ジメトキシ安息香酸0.9 3gおよびトリエチルアミン1.4mLをTHF30m しに溶解し、BOP試薬2.3gを氷冷下にて加えた。 室温で3時間攪拌した後、反応液を水と酢酸エチルに分 20 配し、有機層を飽和食塩水で洗浄し、硫酸マグネシウム で乾燥した。溶媒を図去し、残渣をシリカゲルカラムク ロマト(展開溶媒:クロロホルム)で精製し(E)-2 - [4- [2-(N-メチル-N-(2、3-ジメトキ シベンゾイル) アミノ) エトキシ] ベンジリデン] - 4 . - (シスーヘキサヒドロイソインドリンー2ーイル) -4-オキソプタン酸エチルエステル1.75gを淡黄色 油状物として得た。得られたエステル化合物1.75g および2 N水酸化ナトリウム水溶液9 1mLをメタノ ール50 m L に溶解し、60℃で3時間機栓した。反応※30

元素分析値:C,、H,, N,O,として

C (%)

67.37

H (%) N (%)

4.75

突測値

7.21

計算値 67.62 6.96 5.09

### 【0115】実施例55

(日) -4.- (シスーヘキサヒドロイソインドリン-2 - イル > - 2 - [4 - [2 - {メチルアミノ} エトキ シ】ベンジリデン】-4-オキソプタン酸エチル塩酸塩 2. 3g、ベンゾ [も] チオフェン-2-カルボン酸 0.91gおよびトリエテルアミン1.4mLをTHF 30mLに溶解し、BOP試薬2.3gを氷冷下にて加 えた。室温で5時間鏝掉した後、反応液を水と酢酸エチ ルに分配し、有機層を飽和食塩水で洗浄し、硫酸マグネ シウムで乾燥した。溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカ ラムクロマト (展開密線:クロロホルム) で精製し (日) -4-(シスーヘキサヒドロイソインドリン-2 - イル) - 2 - [4 - [2 - (N-メチル-N-ベンゾ [b]チオフェン-2-イルカルボニルアミノ) エトキ シ] ベンジリデン] -4-オキソブタン酸エチルエステ ル1. 0gを淡黄色無定形固体として得た。得られたエー50 98(2日, t. J=5.3日2)、4.18-4.3

ステル化合物 1. 0 g および 2 N水酸化ナトリウム水溶 液5.2mLをメタノール50mLに溶解し、60℃で 6時間鏝搾した。反応液を濃縮後、残渣を水に溶解し、 クエン酸で酸性とした。新出する油状物を酢酸エチルで 抽出し、飽和食塩水で洗浄後、硫酸マグネシウムで乾燥 40 した。恣媒を留去し、残渣を酢酸エチルーヘキサンで再 結晶し、(E)-4-(シスーヘキサヒドロイソインド リン-2-イル)-2-[4-[2-(N-メチル-N -ベンゾ〔5〕 チオフェン - 2 - イルカルボニルアミ ノ)エトキシ]ベンジリデン]-4-オキソブタン酸 62gを淡黄色粉末結晶として得た。融点105~ 107°C

270MHz 'H-NMR (CDC1, ppm) 1. 31-1. 70 (8H.m), 2. 17-2. 38  $\{2H, m\}, 3, 20-3, 57(9H, m), 3,$ 

9 (2H, m). 6. 93 (2H, d. J=8. 6H z). 7. 23-7. 47 (4H, m), 7. 55 (1\* 元素分析値:C., H., N.O, Sとして

\*H. s), 7. 75-7. 91 (3H. m).

C (%)

N (%) 67.68 6.29 4.92

突測値 計算値

68. 11 6. 27 5.12

H (%)

【0116】実施例56

pートルエンスルホン酸 3- (4-トリフルオロメチ ルフェニル) プロビルエステル2、15gをアセトニト リル30mLに溶解し、(E) -4-(シスーペキザヒ ドロイソインドリンー2ーイル) -2- (4-ヒドロキ シベンジリデン)-4-オキソブタン酸エチルエステル 1. 79g、炭酸カリウム1. 38gを加え、一晩還流 した。反応液を繊縮後、残渣を水と酢酸エチルに分配 し、有機層を確敵マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去 し、残渣をシリカゲルカラムクロマト(展開溶媒:ヘキ サン:酢酸エチル=7:3)により錯製し(E)-4-(シスーヘキサヒドロイソインドリン-2-イル)-4 ーオキソー2~[4-[3-(4-トリフルオロメチル フェニル) プロポキシ] ベンジリデン] ブタン酸エチル エステル2. 17 gを得た。

270MHz 1H-NMR (CDC1, ppm) 1. 30-1.70 (11H. m), 2.06-2.37  $\{4H, m\}$ . 2. 88 (2H, t. j=7. 3H z). 3. 35-3. 62 (6H, m), 3. 97 (2 H. t, J=7. 3H2). 4. 25 (2H, t. J= 7. 3Hz), 6. 88 (2H, d. J=8.6H 2). 7. 32 (2H, d. J=8. 6H2). 7. 4 3 (2H, d. J=8. 6Hz), 7. 54 (2H, 元素分析値:C.a.H.z.F.,NO。・0. 25 H.Oとして

C (%)

突測値 66. 91

66.97

計算館

【0117】実能例57 (E) -4-(シスーヘキサヒドロイソインドリン-2 - イル) - 2 - 〔4 - 〔2 - (メチルアミノ)エトキ シ] ベンジリデン] -4-オキソブタン酸エチルエステ ル塩酸塩2.3gおよびトリエチルアミン2.1mLを THF30mLに溶解し、ベンゾイルクロリドの、59 mしを室温にて加えた。同温で3時間攪拌した後、反応 40 液を水と酢酸エチルに分配し、有機層を飽和食塩水で洗 浄し、硫酸マグネシウムで乾燥した。 溶媒を督去し、残 渣をシリカゲルカラムクロマト(展開溶媒:クロロホル ム) で精製し(E)-4-(シスーヘキサヒドロイソイ ンドリン-2-イル》-2-[4-[2-[N-メチル -N-ベンゾイルアミノ] エトキシ] ベンジリデン] -4-オキソプタン酸エチルエステル2. 1gを褐色拡伏 物として得た。得られたエステル化合物2、1gおよび 2N水酸化ナトリウム水溶液12.2mLをメタノール 50 mLに溶解し、60℃で3時間搬鉾した。反応液を 50

※d. j=7.9Hz),7.86(1H,s)。質量分 析値 (m/z) 543 (M·)。

得られたエステル化合物2. 15gをメタノール60m 16 上に溶解し、2 N水酸化ナトリウム水溶液6.0mLを 加えて、60℃で5時間放置した。反応液を濃縮後、残 猹を水に溶解し 塩酸を加えて酸性とした。析出する柚 状物を酢酸エチルで抽出し、水で洗浄後、硫酸マグネシ ウムで乾燥した。溶媒を留去し、シリカゲルカラムクロ マト(展開密媒:クロロホルム:メタノール=25: 1)で精製し(E)-4-(シスーヘキサヒドロイソイ ンドリンー2ーイル) ー4ーオキソー2ー [4-[3-(4-トリフルオロメチルフェニル) プロポキシ] ベン ジリデン] ブタン酸 1.56gを得た。酸点 179~129 8 0 °C.

270MHz 'H-NMR (CDCI, ppm) 1. 30-1. 70 (8H. m), 2. 03-2. 36 (4H, m). 2. 88 (2H, t. J=7. 3H z), 3, 30-3, 56 (6H, m), 3, 98 (2 H. t, J = 7.3Hz). 6.89 (2H, d. J =8. 6Hz.), 7. 32 (2H, d. j=8. 6H z), 7. 35 (2H, d. J=8. 6Hz), 7. 5 4 (2H, d. J=7. 9H2), 7. 86 (1H, s), 8. 17 (1H, brs).

H(%) · N(%)

6.19 2.67

6.30 2.69

濃幅後、残渣を水に溶解し、クエン酸で酸性とした。 析 出する抽状物を酢酸エチルで抽出し、飽和食塩水で洗浄 後、硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を図去し、残渣 を酢酸エチルーヘキサンで再結晶し、(E)-4-(シ スーペキサヒドロイソインドリンー2-イル)-2-[4-[2-[N-メチル-N-ベンゾイルアミノ] エ トキシ] ベンジリデン] -4-オキソブタン酸1.17 よを淡黄色粉末結晶として得た。融点124~126

270MHz 'H-NMR (CDCI,, ppm) 1. 32-1. 71 (8H. m), 2. 17-2. 39 (2H, m), 3, 07-3, 23(4H, b.r.s), 4. 30-4. 58 (5H. m), 3. 88-4. 01 (2H, m), 4, 26-4, 38(2H, m), 6. 89-7.00(2H, m), 7.31-7.49(7 H. m), 7. 85 (1H. s).

元素分析値:CzaHiaNzOiとして

C (%)

70.73

**突測値** 

計算値 71.00

### 【0118】実施例58

(E) - 4 - (シスーヘキサヒドロイソインドリン-2 - イル) - 2 - 〔4 - 〔2 - {メチルアミノ} エトキ シ】ベンジリデン】-4-オキソブタン酸エチルエステ ル塩酸塩2.3gおよびトリエチルアミン2.1mLを THF30mLに溶解し、シクロヘキサノイルクロリド 0. 68 mLを室温にて加えた。同温で3時間攪拌した 後、反応液を水と酢酸エチルに分配し、有機層を飽和食 塩水で洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を図 去し、残渣をシリカゲルカラムクロマト(展開溶媒:ク ロロホルム) で舗製し (E) - 4 - (シスーヘキサヒド ロイソインドリン-2-イル)-2-[4-[2-(N -メチル-N-シクロヘキサノイルアミノ) エトキシ] ベンジリデン]-4-オキソブタン酸エチルエステル 2. 1gを褐色油状物として得た。得られたエステル化 台物2. 1gおよび2N水酸化ナトリウム水溶液12. ① m しをメタノール5 ○ m しに溶解し、6 ○ ℃で3時間\* 元素分析値:CzeHiaNzOtとして

C (%)

突測値 70.10

計算館 70.13

[0119] 実施例59

(E) -3-エトキシカルボニルー4-[4-[2-(5-メチル-2-フェニル-4-オキサゾリル)エト キシ] フェニル] -3-ブテン酸1.5g、4-第3級 ブチルピペリジン塩酸塩(). 67 gおよびトリエチルア ミンの、96mLをDMF30mLに溶解し、BOP試 業1. 68gをり℃にて加えた。 室温で1時間攪拌した 後、反応液を希塩酸と酢酸エチルに分配し、有機層を飽 和炭酸水素ナトリウム水溶液および飽和食塩水で洗浄 し、臓酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を図去し、残渣 をシリカゲルカラムクロマト(展開溶媒:クロロホル ム:メタノール=100:0~99.5:0.5)で精 製し(E)-4-(4-第3級ブチルピペリジン-1-イル)-2-[4-[2-(5-メチル-2-フェニル -4-オキサゾリル》エトキシ】ベンジリデン】-4-オキソプタン酸エチルエステル 1.4 gを費色無定形置 体として得た。

270MHz 'H-NMR (CDC1, ppm) 0. 87 (9H. s), 1. 12-1. 28 (3H, m), 1. 32 (3H, t, J = 7. 3H2), 1. 6 8-1. 78 (2H, m), 2. 37 (3H, s), 2. 45-2. 57(1H, m), 2. 98(3H, m)t. j = 6.6Hz), 3. 52 (2H, s), 3. 9 2-4. 03 (1H, m), 4. 21-4. 31 (4) H. m), 4. 68-4. 78 (1H. m), 6. 89 50 7. 47 (3H. m), 7. 84 (1H, s), 7. 9

N (%) H (%)

6.90 5. 59

6.99 5.71

\* 攪拌した。反応液を濃縮後、残渣を水に溶解し、クエン 酸で酸性とした。析出する油状物を酢酸エチルで抽出 し、飽和食塩水で洗浄後、碗酸マグネシウムで乾燥し た。溶媒を図去し、残渣を酢酸エチルーヘキサンで再結 晶し、(E)-4-(シス-ヘキサヒドロイソインドリ 19 ン-2-イル) -2- [4-[2-(N-メチル-N-シクロヘキサノイルアミノ) エトキシ] ベンジリデン] -4-オキソブタン酸1.31gを白色粉末縞晶として 得た。融点129~131°C。 'H-NMR (CDCla. ppm) 270MH2 1. 18-1. 88 (18H, m), 2. 17-2. 3 9 (2H, m), 2, 41-2, 56 (1H, m), 3. 18 (2H, s), 3. 29-3. 58 (7H, m), 3.74 (2H, t, J=5.3Hz), 4.1 4 (2H, t. J=5. 3Hz), 6. 89 (2H, 29 d. j = 8.6Hz), 7.32 (2H, d, j = 8.

H (%) N (%)

6Hz), 7. 84 (1H. s).

7.99 5.51

8. 12 5.64

> $\{2H, d, j=8.6Hz\}, 7.31\{2H, d.$ J = 8.6 Hz), 7.39-7.48(3H, m). 7. 83 (1H. s), 7. 94-8. 02 (2H, m)。質量分析值(m/z)558(M)。

- 得られたエステル化合物 1. 4 g および2 N水酸化ナト リウム水溶液?. 5mLをメタノール50mLに溶解 U. 60℃で2時間鏡拌した。反応液を濃縮後、残渣を 水に溶解し、クエン酸で酸性とした。新出する油状物を 酢酸エチルで抽出し、飽和食塩水で洗浄後、硫酸マグネ シウムで乾燥した。溶媒を留去し、残渣を酢酸エチルー ヘキサンで再結晶し、(E)-4-(4-第3級ブチル ピペリジン-1-イル》-2-[4-[2-(5-メチ ルー2-フェニルー4-オキサゾリル)エトキシ]ベン ジリデン]-4-オキソブタン酸0.85gを淡黄色粉 末結晶として得た。融点150~154℃。
  - 270MHz 'H-NMR (CDC1, ppm) 0. 87 (9H. s), 1. 11-1. 29 (3H, m), 1.67-1.80(2H, m), 2.37(3 H. s, 2. 46-2.58(1H.m), 2. 99 (3H, t, j=6.6Hz), 3.53(2H)s), 3, 87-3, 99 (1H, m), 4, 26 (2 H, t, J=6.6Hz), 4.67-4.78(1) H. m, 6. 89 (2H. d, J = 8.6 Hz), 7. 28 (2H. d, J=8. 6Hz), 7. 37-

3-8.01(2H, m).

元素分析値: C,2 H,, N, O, として

C (%)

寒測症

72.23

計算値

72.43 7. 22

【0120】実施例60

(E) -3-エトキシカルボニル-4-[4-[2-(5ーメチルー2ーフェニルー4ーオキサゾリル) エト キシ] フェニル] -3-ブテン酸 1.5g、4-イソブ ロビルビベリジン塩酸塩(). 62 gおよびトリエチルア 10 ミン(). 96mLをDMF 30mLに溶解し、BOP試 菜1.68gを0℃にて加えた。空温で3.5時間線枠 した後、反応液を希塩酸と酢酸エチルに分配し、有機圏 を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液および水で洗浄し、硫 日でグネシウムで乾燥した。 密媒を留去し、残渣をシリ カゲルカラムクロマト(展開恣媒;クロロホルム:メタ ノール= 100:0~99.5:0.5) で精製し (E) -4-(4-イソプロピルピペリジン-1-イ ル) -2-[4-[2-(5-メチル-2-フェニルー 4-オキサゾリル) エトキシ] ベンジリデン] -4-オ 20 キソプタン酸エチルエステル1.0gを黄色抽状物とし て得た。

270MHz 'H-NMR (CDCI, ppm) 0.89 (6H. d, J=6.6Hz), 1.09-1. 37 (6H. m), 1. 40-1. 54 (1H, m). 1. 63-1. 78 (2H, m), 2. 37 (3 H. s), 2. 45-2. 60 (1H. m), 2. 98 (3H, t, J=6. 6Hz), 3. 52 (2H. s), 3, 87-3, 99 (1H, m), 4, 17-4. 30 (4H. m), 4. 63-4. 75 (1H, 30 m), 6, 89 (2H, d, J=8, 6Hz), 7, 3 1 (2H, d. J=8.6Hz), 7.36-7.47\*

計算館

2-8. 03 (2H, m). 元素分析値: C,, H,, N, O, - 0. 75H, Oして

C (%)

70.21 **実測値** 

70.23

H (%) N (%) 6.82

7. 13

【0121】実施例61。

p - トルエンスルホン酸 3 - (3.5 - ジ第3級ブチ ルー4ーヒドロキシフェニル) プロビルエステル2.3 0gをアセトニトリル30mLに溶解し、(E) −4− (シスーヘキサヒドロイソインドリン-2-イル)-2 - (4-ヒドロキシベンジリデン) - 4-オキソブタン 酸エチルエステル1. 798、炭酸カリウム2. 078 を加え、一夜遠流した。反応液を濃縮後、残渣を水と酢 酸エチルに分配し、有機層を硫酸マグネシウムで乾燥し た。溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマト (展開溶媒:ヘキサン:酢酸エチル=1:1) により精 製し (E) -2- [4-[3-(3、5-ジ第3級ブチ ルー4ーヒトロキシフェニル〉プロポキシ] ベンジリデ

5.01 5.28

イル)-4-オキソブタン酸エチルエステル2.62.g を得た。

270MHz 'H-NMR (CDC1, ppm) 1. 30-1. 70 (29H, m). 2. 00-2. 3 8 (4H, m). 2. 72 (2H, t. J=7. 3H z), 3. 35-3.60(6H, m), 3.98(2 H. t, J=7.3H2), 4.25(2H, t, J= 7. 3Hz), 5. 05 (1H, s), 6. 89 (2 H. d. J=8.6Hz). 6.98(2H, s). 7. 42 (2H. d. J=8. 6Hz), 7. 87 (1 H. s).

得られたエステル化台物2、60gをメタノール60m Lに溶解し、2 N水酸化ナトリウム水溶液9.0mLを ン】- 4 - 〈シスーヘキサヒドロイソインドリンー2 - 50 加えて、5時間放置した。反応液を濃縮後、残渣を水に

H (%) N (%) 7.19 5.06 5.28

\* (3H, m). 7. 83 (1H, s). 7. 91-8. 0 l (2 H, m)。質置分析値(m/z) 5 4 4 (M).

得られたエステル化合物1.0gおよび2N水酸化ナト リウム水溶液5.5mLをメタノール50mLに溶解 し、60℃で2時間機拌した。反応液を濃縮後、蒸落を 水に溶解し、クエン酸で酸性とした。祈聞する曲状物を 酢酸エチルで抽出し、飽和食塩水で洗浄後、硫酸マグネ シウムで乾燥した。溶媒を留去し、残渣を酢酸エチルー イソプロピルエーテルで再結晶し、(E) - 4 - (4 -イソプロビルビベリジン- 1 - イル)-2- [4-[2 - (5 - メチル - 2 - フェニル - 4 - オキサゾリル)エ トキシ] ベンジリデン] -4-オキソブタン酸0.46 gを淡黄色粉末結晶として得た。融点110~112

1. 35 (3H. m), 1. 38-1. 55 (1H.

m), 1, 62-1, 81 (2H, m), 2, 38 (3

H. s), 2. 48-2. 63 (1H. m), 2. 99

s), 3, 84-3, 96 (1H, m), 4, 26 (2

H. t, J=6.6H2), 4.64-4.75(1

H, m), 6.89(2H, d, J=8.6Hz),

7. 26 (2H. d. J=8. 6H2), 7. 37-

7. 48 (3H. m), 7. 83 (1H, s), 7. 9

(3H, t, j=6.6Hz), 3.53(2H.

C. 270MHz 'H-NMR (CDCI2, ppm) 0. 89 (6H. d, J = 6.6 Hz), 1. 07-

溶解し、塩酸を加えて酸性とした。折出する油状物をク ロロボルムで抽出し、水で洗浄後、硫酸マグネシウムで 乾燥した。溶媒を図去し、シリカゲルカラムクロマト (展開窓媒:クロロボルム:メタノール=25:1)で 精製し(E)-2-[4-[3-(3、5-ジ第3級ブ チルー4ーヒドロキシフェニル)プロポキシーベンジリ デン】-4-(シスーヘキサヒドロイソインドリン-2 - イル》- 4 - オキソーブタン酸 1. 40 g を得た。融 点194~196℃。

\*270MHz 'H-NMR (CDC!, ppm) 1. 30-1. 70(26H, m). 2. 00-2. 1 4(4H, m), 2. 18-2, 37(2H, m), 2. 72 (2H. t, J=7. 3Hz), 3.25-3. 57 (6H. m), 3. 99 (2H, t, j=7. 3Hz), 5. 05 (1H. s), 6. 90 (2H,  $\mathbf{d}$ ,  $\mathbf{j} = 8$ , 6  $\mathbf{Hz}$ , 6, 99  $\{2\mathbf{H}, \mathbf{s}\}$ , 7, 33(2H, d. J=8.6Hz), 7.85(1H,s).

元素分析値:C」。H., NO。・1/4H, Oとして

C (%)

H (%) N (%)

突測値

74.55 8.46 2.27

74.51計算値

8.60 2.41

### 【0122】実施例62

5-プロモメチルー4-(4-クロロフェニル)-2-メチルオキサゾール0.80gおよび(E)-4-(シ スーヘキサヒドロイソインドリンー2-イル)-2-(4-ヒドロキシベンジリデン)-4-オキソブタン酸 エチル1. ()gをアセトニトリル4()mLに溶解し、炭 を水と酢酸エチルに分配し、有機層を飽和食塩水で洗浄 し、鞣酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を囶去し、残渣 をシリカゲルカラムクロマト(展開溶媒:クロロホル ム) で精製し(E)-2-[4-[4-(4-クロロフ ェニル》-2-メチル-5-オキサブリル】メトキシベ ンジリデン] - 4 - (シスーヘキサヒドロイソインドリ ン-2-イル)-4-オキソブタン酸エチルエステル 1. 52 gを黄色油状物として得た。

270MHz <sup>1</sup>H-NMR (CDC L<sub>1</sub>, ppm) 1. 29-1. 70 (11H, m), 2. 17-2. 3 8(2H, m). 2. 52(3H, s), 3. 38-3. 63 (6H, m), 4. 25 (2H, q, J = 7. 2Hz), 5. 11 (2H, s), 6. 99 (2H, a. j=8.6Hz, 7.39 (2H, a. j=8.6Hz), 7. 48 (2H. d, J=8. 6Hz),

\*7.62(2H.d, J=8.6Hz), 7.88(1 H、s)。質量分析値(m/z)562(M')。得ら れたエステル化合物1.5gおよび2N水酸化ナトリウ ム水溶液8.0mLをメタノール50mLに溶解し、6 ○\*Cで1.5時間機拌した。反応液を濃縮後、残渣を水 に溶解し、クエン酸で酸性とした。折出する油状物を酢 殿カリウム①、85gを加え、3時間遺藻した。反応液(20)酸エチルで拍出し、飽和食塩水で洗浄後、硫酸マグネシ ウムで乾燥した。溶媒を留去し、残澄を酢酸エチルーイ ソプロピルエーテルで再結晶し、(E)-2-[4-[4 - (4 - クロロフェニル) - 2 - メチル-5 - オキサゾリル] メトキシベンジリデン] -4-(シス-ヘキ サビドロイソインドリン-2-イル)-4-オキソブタ ン酸() 82gを白色粉末結晶として得た。融点 120 ~125°C。

> 270MHz 'H-NMR (CDC1, ppm) 1. 32-1. 70 (8H. m), 2. 17-2. 37  $\{2H, m\}, 2.53(3H, s), 3.34-3.$ 57 (6H, m), 5. 12 (2H, s), 7. 00  $\{2H, d, J=8.6Hz\}, 7.33-7.44$  $\{4H, m\}, 7.62(2H, d, J=8.6H)$ 2), 7.89(1H, s).

元素分析値:C,eH,,N,O,C!・H,Oとして

C (%) 64. 94 H (%) N (%)

寒測館

5.86 5.16 -

計算值 65.15 6.015.07

#### 【0123】実絡例63

4-(4-クロロフェニル)-5-(3-ヒドロキシブ ロビル) -2-メチルオキサゾール()、7() gおよびト リエチルアミン()。59mしをジクロロスタン20mL に溶解し、メタンスルポニルクロリド () . 2.4 m しを() でにて加え、室温にて16時間鏝拌放置した。反応液を 水で洗浄後、確酸マグネシウムで乾燥し、濃縮した。残 猹をアセトニトリル50m Lに溶解し、(E)-4-. 〈シスーヘキサヒドロイソインドリンー2ーイル)-2 - (4-ヒドロキシベンジリデン)-4-オキソブタン 酸エテル1.0gおよび炭酸カリウム0.85gを加

40 え、3時間遅流した。反応液を濃縮後、水と酢酸エチル に分配し、有機層を0.2N水酸化ナトリウム水溶液な よび飽和食塩水で洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥し た。溶媒を図去し、(E) -2-(4-[3-[4-(4-クロロフェニル)-2-メチル-5-オキサゾリ ル] プロポキシ】ベンジリデン》-4-(シス-ヘキサ ヒドロイソインドリンー2 - イル) - 4 - オキソプタン 酸エタルエステル1.51gを褐色無定形間体として得 te.

270MHz 'H-NMR (CDC!, ppm) 50 1. 23-1. 70 (11H, m), 2. 12-2. 3

9(4日、m)、2、45(3日、s)、3、05(2 、\*100:0~99:1)で信製した。酢酸エチルーイン H. t, J=7. 3Hz). 3. 27-3. 57 (6 H. m, 4. 00 (2H. t, J=6.6Hz), 4. 24 (2H. q, J=7. 3Hz), 6. 84 (2 H. d, J=8. 6Hz). 7. 29 (2H, d. J= 8. 6Hz), 7. 42 (2H, d. J=8. 6H z), 7, 54 (2H, d. J=8, 6Hz), 7, 8 6 (1日, s)。質量分析値(m/z)590

得られたエステル化合物 1.5 g および2 N水酸化ナト リウム水溶液8.1mLをメタノール50mLに溶解 し、60℃で3時間機拌した。反応液を濃縮後、残渣を 水に溶解し、クエン酸で酸性とした。析出する油状物を 酢酸エチルで抽出し、飽和食塩水で洗浄後、硫酸マグネ シウムで乾燥した。溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカ ラムクロマト(展闘溶媒;クロロホルム:メタノール=\*

プロビルエーテルで再結晶し、(E) -2- [4-[3 - [ 4- (4-クロロフェニル) - 2-メチル-5-オ] キサゾリル] プロポキシ] ベンジリデン] -4-(シス ーヘキサヒドロイソインドリンー2~イル)-4~オキ ソブタン酸(). 67gを白色粉末結晶として得た。 融点 158~160%

102

270MHz 'H-NMR (CDCI, ppm) 1. 31-1. 70 (8H. m), 2. 11-2. 37 (4H, m), 2, 46 (3H, s), 3, 05 (2 H. t. J=7.3Hz). 3. 27-3. 57 (6) H. m), 3. 47 (2H. t,  $J=6.6H_2$ ), 6. 85 (2H. d, J=8. 6Hz), 7. 22-7. 39 (4H, m), 7. 54 (2H, d, j=8. 6Hz), 7. 84 (1H. s).

元素分析値: C,, H,, N, O, C 1 として

C (%)

H (%) N (%)

**実測値** 

68.00 - 6.36 4. 97

計算値

68.26 6.27 4.98

[0124] 実施例64、

(E) -4-(シスーヘキサヒドロイソインドリン-2 - イル} - 2 - [4 - [2 - (メチルアミノ) エトキ シ] ベンジリデン] -4 - オキソブタン酸エチルエステ ル塩酸塩2.3g、2-ビリジンカルボン酸0.63g およびトリエチルアミン1. 4mLをTHF30mLに 溶解し、BOP試業2.3gを氷冷下にて加えた。 室温 で3時間鏡掉した後、反応液を水と酢酸エチルに分配 し、有機層を飽和食塩水で洗浄し、確酸マグネシウムで 乾燥した。溶媒を図去し、残渣をシリカゲルカラムクロ マト(展闘溶媒:クロロホルム:メタノール=100: ○~98:2)で精製し(E)-4-(シスーヘキサヒ ドロイソインドリンー2ーイル) -2- [4-[2-【N-メチル-N-(2-ピリジルカルボニル)アミ ノ] エトキシ] ベンジリデン] -4-オキソブタン酸ェ チルエステル2.16gを淡黄色油状物として得た。得 られたエステル化合物2. 1gおよび2N水酸化ナトリ ウム水溶液12.1mLをメタノール50mLに溶解 し、60℃で6時間機拌した。反応液を濃縮後、残渣を※

※水に溶解し、クエン酸で酸性とした。新出する油状物を 酢酸エチルで抽出し、飽和食塩水で洗浄後、硫酸マグネ シウムで乾燥した。溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカ ラムクロマト(展開溶媒;クロロホルム:メタノール= 100:0~98:2)で錯製し、(E)-4-(シス ーヘキサヒドロイソインドリンー2-イル)-2-[4 -[2-[N-メチル-N-(2-ビリジルカルボニ ル) アミノ] エトキシ] ベンジリデン] -4-オキソブ タン酸(). 85 gを淡黄色無定形固体として得た。 270MHz H-NMR (CDCI, ppm)

1. 30-1. 72 (8H, m), 2. 15-2. 40 (2H, m), 3, 18-3, 61 (9H, m), 3, 91 (1H, t, J=5, 3Hz), 3, 96 (1H, t. j=5. 3Hz), 4. 22 (1H, t, j=5. 3Hz), 4. 32(1H. t, J=5. 3Hz),6. 82 (2H. d, J = 8.6 Hz), 6. 93 (2 H. d. J=8. 6Hz). 7. 23-7. 42 (3 H. m), 7. 57-7. 87 (2H. m), 8. 59  $\{1H, dd, j=5.3, 17.8Hz\}$ 

元素分析値:C2.6H2,N,O1・0.75H,Oとして

等測值

6.92

計算館

66.52 66.58

6.88 8.32

8.14

【0125】実施例65

(E) -3-エトキシカルボニル-4-[4-[2-(5-メチルー2-フェニルー4-オキサゾリル) エト キシ] フェエル] -3-ブテン酸1.5g、エンド-4 ーアザートリシクロ [5] 2, 2, 0 \* \* ] ウンデカー 8-エン塩酸塩0.70gおよびトリエチルアミン0. 96mLをDMF30mLに溶解し、BOP試薬1.6 8gを0 ℃にて加えた。室温で1時間搬掉した後、反応 50 -メチル-2-フェニル-4-オキサゾリル) エトキ

液を含塩酸と酢酸エチルに分配し、有機層を飽和炭酸水 案ナトリウム水溶液および飽和食塩水で洗浄し、 硫酸マ グネシウムで乾燥した。溶媒を図去し、残渣をシリカゲ ルカラムクロマト(展開溶媒:クロロホルム:メタノー ル=100:0~99:1) で精製し(E)-4-(エ ンドー4ーアザートリシクロ[5.2.2.01] ウ ンデカー8-エン-4-イル) -2-[4-[2-(5

シ] ベンジリデン] -4-オキソブタン酸エチルエステ ル1.8 gを得た。

270MHz 'H-NMR (CDC1, ppm) 1. 20-1. 37(5H, m), 1. 42-1. 54(2H, m), 2. 37 (3H, s), 2. 42-2. 67 (4H, m), 2. 98 (2H, t, J=6.6H 2), 3, 12-3, 27 (2H, m), 3, 38 (2 H. d, J=5.9Hz), 3.62-3.77(2 H, m, 4. 18-4. 30 (4H, m), 6. 18 -6.32(2H, m).6.89(2H, d. j=8. 6Hz), 7. 29-7. 47 (5H, m), 7. 82 (1H, s), 7. 91-8. 02 (2H, m). 質量分析値(m/z)566(M')。

得られたエステル化合物 1.8 g および 2 N水酸化ナト リウム水溶液9.5mLをメタノール50mLに溶解 し、60°Cで3時間機拌した。反応液を濃縮後、残渣を 水に溶解し、クエン酸で酸性とした。新出する油状物を 酢酸エチルで抽出し、飽和食塩水で洗浄後、硫酸マグネ シウムで乾燥した。溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカ ラムクロマト(展開溶媒:クロロホルム:メタノール= \*20 H.m.)。

元素分析値: C,,, H,, N, O, · O. 25 H, Oとして

C (%)

72.87 6.45

計算値

6.40 72.97

【() 126】実施例66

(E) -3-エトキシカルボニル-4-[4-[2-(5-メチルー2-フェニルー4-オキサゾリル)エト キシ] フェニル] - 3 - ブテン酸1. 5g、シス-4-アザートリシクロ[5.2.2.01.6] ウンデカン塩 酸塩(). 71gおよびトリエチルアミン(). 96mLを DMF30mLに溶解し、BOP試薬1.68gを0℃ にて加えた。室温で1.5時間提拌した後、反応液を希 塩酸と酢酸エチルに分配し、有機層を飽和炭酸水素ナト リウム水溶液および飽和食塩水で洗浄し、硫酸マグネシ ウムで乾燥した。溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカラ ムクロマト(展開密媒:クロロホルム:メタノール=1 00:0~99.5:0.5)で精製し(E)-4-⟨シスー4ーアザートリシクロ[5, 2, 2, 0<sup>1,0</sup>] ウンデカー4ーイル》-2-[4-[2-(5-メチル - 2 - フェニル - 4 - オキサゾリル)エトキシ]ベンジ 49 -リデン]-4-オキソプタン酸エチルエステル2.0g を黄色無定形固体として得た。

270MHz 'H-NMR (CDC L, ppm) 1. 22-1. 73 (13H, m), 2. 27-2. 5 4 (5H, m), 2. 98 (2H, t. J=6. 6H 2), 6, 43-6, 76 (6H, m), 4, 17-4. 32 (4H, m), 6. 89 (2H, d, J=8. 6Hz), 7. 31-7. 4.9 (5H. m), 7. 85% 得られたエステル化合物2.0gおよび2N水酸化ナト リウム水溶液10.6mLをメタノール50mLに溶解 し、60℃で3時間鏡拌した。反応液を濃縮後、残渣を 水に溶解し、クエン酸で酸性とした。新出する油状物を 酢酸エチルで抽出し、飽和食塩水で洗浄後、硫酸マグネ シウムで乾燥した。溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカ ラムクロマト(展開密媒;クロロホルム:メタノール= 100:0~99:1》で舗製した。酢酸エチルーイン プロビルエーテルで再結晶し、(E)-4-(シスー4 ーアザートリンクロ[5, 2, 2, 01.6] ウンデカー  $4-4\mu$ )  $-2-[4-[2-(5-x+\mu-2-\tau x)]$ ニルー4ーオキサゾリル》エトキシ] ベンジリデン] -4-オキソブタン酸(). 78gを淡黄色粉末結晶として 得た。融点178~180℃。

270MHz 'H-NMR (CDC1, ppm) 1. 33-1. 74 (10H, m). 2. 38 (3H, s), 2, 39-2, 54 (2H, m), 2, 99 (2 H. t, J = 6.6 Hz), 3. 43-3.77 (6 H. m, 4. 26 (2H. t, J=6.6Hz), 6. 89 (2H, d, J=8. 6Hz), 7. 31 (2 H. d. J = 8.6H2). 7. 37-7. 49 (3) H, m, 7.86 (1H, s), 7.92-8.02 (2H, m).

元素分析値:C,,,H,,,N,O,・0.25H,Oとして

C (%) H (%) N (%)

\*100:0~99:1)で錯製した。酢酸エチルーイン プロピルエーテルで再結晶し、(E)-4-(エンドー 4-アザートリンクロ[5.2.2.0\*\*\*] ウンデカ -8-エン-4-イル) -2-[4-[2-(5-メチ ルー2-フェニルー4-オキサゾリル)エトキシ]ベン ジリデン】-4-オキソブタン酸()、49gを淡黄色粉 末結晶として得た。融点170~172℃。 · 270MHz 'H-NMR (CDC L, ppm) 1. 20-1. 33 (2H. m), 1. 42-1. 57 (2H, m), 2. 38 (3H, s), 2. 43-2. 76 (4H, m), 2. 99 (2H, t, J=6.6H z), 3, 12 (1H, dd, J=4, 6, 13, 2H z), 3. 24 (1H, dd, J = 4. 6, 13. 2H z), 3. 38 (2H, d. J=2. 6Hz), 3. 5 6-3.78(2H, m).4.27(2H, t. J=6. 6Hz), 6. 17-6. 33 (2H, m), 6. 90 (2H, d, J=8, 6Hz), 7, 27 (2H, d. j = 8.6 Hz), 7. 37 - 7.49 (3H, m), 7.81(1H, s), 7.82-8.04(2 N (%) H (%) 4.98 5.16 \* (1H, s), 7, 90-8, 05 (2H, m).

105 美測値

72.54

計算館 72.70

[0127] 実施例67

(E) -3-エトキシカルボニル-4- [4-[2-(5-メチルー2-フェニルー4-オキサゾリル) エト キシ〕フェニル〕-3-ブテン酸1.5g、3-アザー スピロ[5.5]ウンデカン塩酸塩0.72gおよびト リエチルアミンの、96mLをDMF30mLに溶解 し、BOP試薬1.68gを0℃にて加えた。室温で2 時間攪拌した後、反応液を蓄塩酸と酢酸エチルに分配 し、有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液および飽和 食塩水で洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を **図去し、残渣をシリカゲルカラムクロマト(展開溶媒;** クロロホルム:メタノール=100:0~99:1)で 精製し(E)-4-(3-アザースピロ [5.5] ウン デカー3ーイル) -2-[4-[2-(5-メチル-2 -フェニルー4-オキサゾリル》エトキシ] ベンジリデ ン]-4-オキソブタン酸エチルエステル1.78を費 色無定形固体として得た。

270MHz 'H-NMR (CDCI, ppm) 1. 25-1. 53 (17H, m), 2. 37 (3H, s). 2. 98 (2H, t. J=6. 6Hz). 3. 3 8-3.64(6H, m), 4.20-4.31(4 H. m), 6: 85-6. 95 (2H. m), 7. 27\*

元素分析値: C,,, H,, N, O, - 0. 5 H, Oとして

C (%) 突測値 7-1.56 計算値 71.85

[0.128] 実施例68

· (E) - 3 - エトキシカルボニル-4 - [4 - [2 -(5-メチルー2-フェニルー4-オキサゾリル)エト キシ] フェニル] -3-ブテン酸1.5g、N-メチル ーシクロヘキシルアミン塩酸塩(). 58 g およびトリエ チルアミン(). 96mLをDMF30mLに溶解し、B OP試業1.68gを0℃にて加えた。同温で1時間機 控した後、反応液を希塩酸と酢酸エチルに分配し、有機 層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液および飽和食塩水で 洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去し、 (E)-4-(N-メチル-N-シクロヘキシルアミ ノ) -2 - [4 - [2 - (5 - メチル - 2 - フェニル -4-オキサゾリル) エトキシ] ベンジリデン] -4-オ キソブタン酸エチルエステル1.48を黄色無定形固体 として得た。

270MHz H-NMR (CDCI, ppm) 1. 00-1. 89 (14H, m), 2. 37 (3H, s). 2. 82-3. 06 (5H, m), 3. 44-3. 66 (2H. m), 4. 07-4. 31 (4H, m), 6, 82-6, 94 (2H, m), 7, 27-7. 48 (5H. m), 7. 79-7. 85 (1H, × 6.73 4.96 6.75 5.14

\*-7. 47 (5H, m). 7. 83 (1H, s). 7. 91-8.01(2H, m)。質量分析値(m/z)5 70 (M+).

得られたエステル化合物 1. 7 g および 2 N水酸化ナト リウム水溶液8.9mLをメタノール50mLに溶解 し、60℃で1、5時間撹拌した。反応液を濃縮後、残 渣を水に溶解し、クエン酸で酸性とした。 析出する独状 10 物を酢酸エチルで抽出し、飽和食塩水で洗浄後、鞣酸マ グネシウムで乾燥した。溶媒を図去し、残渣に酢酸エチ ルーインプロビルエーテルを加え、(E)-4-(3-アザースピロ[5.5]ウンデカー3ーイル)-2-[4-[2-(5-メチル-2-フェニル-4-オキサ 「ゾリル)エトキシ] ベンジリデン] -4-オキソブタン 酸り、09gを終責色無定形固体として得た。 270MHz 'H-NMR (CDC1, ppm)

1. 28-1. 58 (14H, m), 2. 38 (3H, s), 2, 93-3, 07 (2H, m), 3, 37-3. 7.9 (6H. m), 4. 22-4. 37 (2H. m), 6, 86-7, 02 (2H, m), 7, 21-7. 49 (5H. m), 7. 68-7. 83 (1H. m), 7, 92-8, 02 (2H, m).

6.40 4.15 7. 13 5.08

N (%)

H (%)

※m), 7, 92-8, 05 (2H, m)。質量分析値 <m/z> 530 (M<sup>\*</sup>)。

得られたエステル化合物 1 4 g あよび 2 N水酸化ナト リウム水溶液で、9mLをメタノール50mLに溶解・ し、60℃で1時間機拌した。反応液を濃縮後、残渣を 水に溶解し、クエン酸で酸性とした。新出する油状物を 酢酸エチルで抽出し、飽和食塩水で洗浄後、硫酸マグネ シウムで乾燥した。溶媒を留去し、残渣を酢酸エチルー イソプロピルエーテルで再結晶し、(E)-4-(N-メチル-N-シクロヘキシルアミノ) -2- [4- [2 - (5-メチル-2-フェニル-4-オキサゾリル) エ トキシ] ベンジリデン] - 4-オキソブタン酸0.08 gを淡緑色粉末結晶として得た。融点150~155 C.

270MHz 'H-NMR (CDC1, ppm) 1. 00-1. 87.(11H, m). 2. 38.(3H, ...)s), 2, 80-3, 07 (5H, m), 3, 47-3. 80 (2H. m), 4. 20-4. 40 (2H, m), 6, 85-7, 02 (2H, m), 7, 22-7. 50 (5H. m), 7. 82-7. 89 (1H, m). 7. 94-8. (3 (2H, m).

元素分析値:C,,H,,N,O,・0.25H,Oとして

C (%) H (%) N (%)

·C.

71.30 突測値 6.58 5.01 計算値 71.05 6.86 5. 52

【0129】実施例69

(日) -4-クロロメチル-5-メチル-2-フェニル オキサゾール1. 04gをアセトニトリル30mLに溶 解し、2-(4-ヒドロキシベンジリデン)-4-(シ スーペキサビドロイソインドリンー2ーイル》 - 4ーオ キソブタン酸エチルエステル1.79g、炭酸カリウム 1.38gを加え、一晩還流した。反応液を濃縮後、残 10 **渣を水と酢酸エチルに分配し、有機層を硫酸マグネシウ** ムで乾燥した。溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカラム クロマト(展開溶媒:ヘキサン:酢酸エチル=1:1) により精製し(E)ー4ー(シスーヘキサヒドロイソイ ンドリン-2-イル》-2-[4-[(5-メチル-2 ーフェニルー4ーオキサゾリル) メトキシ] ベンジリデ ン]-4-オキソブタン酸エチルエステル1.58gを

270MHz 'H-NMR (CDC1, ppm) 1. 30-1. 70 (11H, m), 2. 15-2. 3. 20 57 (6H, m), 5. 01 (2H, s), 7. 03 7 (2H, m), 2, 44 (3H, s), 3, 35-3. 61 (6H. m), 4. 25 (2H, q, J=7. 3Hz), 5. 01 (2H, s), 7. 02 (2H, d. j = 8.6 Hz), 7.59 - 7.46(5 H)元素分析値:CaeHaaNaOaとして

C (%)

突測値 71.56 71.98 計算値

【0130】実施例70

(E) -3-エトキシカルボニルー4- [4-[3-(5-エチルー2-ピリジル) プロポキシ] フェニル] - 3 - ブテン酸 3. 7 g. シスーヘキサヒドロイソイン ドリン塩酸塩1.5gおよびトリエチルアミン2.6m LをDMF30mLに溶解し、1-ヒドロキシベンゾト リアゾール (HOBt) 1.26 gおよび 1 ーエチルー 3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド塩 酸塩 (EDCI・HC!) 1. 79gを0℃にて加え た。室温で一夜攪拌した後、反応液を希塩酸と酢酸エチ ルに分配し、有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液な よび飽和食塩水で洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥し た。溶媒を図去し、残渣をシリカゲルカラムクロマト (展開恣媒:ヘキサン:酢酸エチル=1:3)で精製し (E) -2-[4-[3-(5-エチル-2-ビリジ ル)プロポキシ ベンジリデン -4- (シス-ヘキサ ヒドロイソインドリンー2-イル)-4-オキソブタン 酸エチルエステル1、69gを淡黄色の油状物として得 た。

270MHz 'H-NMR (CDCI, ppm) 1. 20-1. 70 (14H, m). 2. 14-2. 37(4H, m). 2. 62(2H, q. J=7. 3H

\*m), 7, 86 (1H, s), 7, 98-8, 03 (2 H. m)。質量分析値(m/2)528(M')。 得られたエステル化合物 1. 57gをメタノール45m しに溶解し、2 N水酸化ナトリウム水溶液4.5 mLを 加えて60°Cにて3時間放置した。反応液を濃縮後、残 査を水に溶解し、塩酸を加えて酸性とした。 析出する油 状物を酢酸エチルで抽出し、水で洗浄後、硫酸マグネシ ウムで乾燥した。溶媒を留去し、酢酸エチルで結晶化し (日) -4-(シスーヘキサヒドロイソインドリン-2 - イル〉- 2 - 【4 - 【 ( 5 - X チル - 2 - フェニルー 4-オキサゾリル》メトキシ] ベンジリデン] -4-オ

キソブタン酸1.24gを得た。融点178~179

108

270MHz H-NMR (CDC1, ppm) -1.30-1.70 (8H, m), 2.15-2.35(2H, m), 2. 44 (3H, s), 3. (0)-3.  $\{2H, d, J=8.6Hz\}, 7.37\{2H, d,$ J=8.6H2), 7.40-7.50 (3H, m), 7. 86 (1H, s), 7. 98-8. 07 (2H, m), 9, 20 (1H, brs).

N (%) H (%)

6. 47 5. 49

6. 44 5.60

2), 2. 95 (2H, t, J=7, 3Hz), 3. 3 39 4-3.61(6H, m), 4.02(2H, t. J=6. 6Hz), 4. 25(2H, q, j=7.3H)z), 6, 87 (2H, d, J=8, 6Hz), 7, 0 9(2H, d. J=7.9Hz), 7.35-7.46(3H, m), 7, 86 (1H, s), 8, 38 (1 H. d. J=2.6Hz)。質量分析値(m/z)50 4 (M').

得られたエステル化合物1.68gおよび2N水酸化ナ トリウム水溶液5mLをメタノール50mLに溶解し、 60°Cで5時間捌拌した。反応液を濃縮後、残澄を水に を解し、酢酸エチルで洗浄した。水層をクエン酸で酸性 とし、析出する油状物をクロロボルムで抽出し、飽和食 塩水で洗浄後、硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を図 去し、残渣をシリカゲルカラムクロマト(展開溶媒:ク ロロホルム:メタノール=25:1)で精製し(日)-2-{4-[3-(5-エチル-2-ビリジル)プロボ キシ] ベンジリデン] -4- (シス-ヘキサヒドロイソ インドリン-2-イル》-4-オキソブタン酸1.11 gを得た。融点137~138℃

270MHz H-NMR (CDCI, ppm) 59 1. 16-1. 69 (11H, m), 2. 12-2. 3

110

6(4H, m). 2.64(2H, q. J=7.3H)z). 2. 99 (2H, t. J = 7. 3Hz). 3. 3 0-3.60(6H, m).4.03(2H, t. J=6. 6Hz), 6. 89 (2H, d. j = 8. 6H z). 7. 13 (1H, d, J=7. 9Hz), 7. 3\*

\*6(2H, d. J=8.6Hz), 7.47(1H, d d. J = 7. 9. 2. 0 Hz), 7. 85 (1H. s). 8. 45 (1H, d. J=2. 0H2). 11. 42 (1H, brs).

得られたエステル化台物(). 76gおよび2N水酸化ナ

トリウム水溶液2. 3mLをメタノール23mLに溶解

し、60℃で5時間機拌した。反応液を濃縮後、残渣を

水に溶解し、酢酸エチルで洗浄した。水圏をクエン酸で

酸性とし、析出する抽状物をクロロホルムで抽出し、飽

和食塩水で洗浄後、硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒

を留去し、残渣を酢酸エテルから再結晶することにより

(E) -4-(シスーヘキサヒドロイソインドリン-2

ル) プロポキシ] ベンジリデン] -4-オキソブタン酸

1. 30-1. 70 (8H. m), 2. 12-2. 37

2), 3, 30-3, 57 (6H, m), 4, 02 (2

H. t, J=6.6Hz). 6.88(2H, d. J=

z), 7. 33 (2H, d. J=8. 6Hz), 7. 4

4 (1H, dd. J=7. 9, 2. 0Hz), 7. 83

(1H, s), 8, 42 (1H, d, j=2, 0),

29 ーイル)-2-[4-[3-(5-メチル-2-ビリジ

270MHz 'H-NMR (CDC1,, ppm)

(7H, m). 2. 97 (2H, t. j = 7. 3H

8. 6H2), 7. 10 (1H, d. J=7. 9H

0. 47gを得た。融点157~158℃

元素分析値:Cz. Hz. Nz Oz・0. 25 Hz Oとして

C (%)

実測値 72.64

計算値 72.40

7. 39 5. 76

【0131】実施例71

(E) -3-エトキシカルボニル-4- [4-[3-(5-メチル-2-ピリジル) プロポキシ] フェニル] - 3 - ブテン酸3.0g.シスーヘキサヒドロイソイン ドリン塩酸塩1.26gおよびトリエチルアミン2.2 mLをDMF30mLに溶解し、HOBtl. 06gお よびEDCi・HC!1.50gを0℃にて加えた。室 湿で一夜鏡掉した後、反応液を希塩酸と酢酸エテルに分 配し、有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液および飽 和食塩水で洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒 を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマト(展開溶 媒:ヘキサン:酢酸エチル=1:3)で精製し(E)-4- (シスーヘキサヒドロイソインドリンー2-イル) -2-[4-[3-(5-メチル-2-ピリジル)プロ

ボキシ] ベンジリデン] ー4ーオキソブタン酸エチルエ ステル0.77gを淡賞色の抽状物として得た。 270MHz 'H-NMR (CDC!, ppm) 1. 20-1. 70 (11H, m), 2. 13-2. 3 9 (7H, m), 2, 94 (2H, t, J=7, 3H 2). 3. 34-3. 61 (6H, m), 4. 01 (2 H. t, J=6.6Hz), 4.25(2H, q, J= 30 7. 3Hz), 6. 88 (2H, d. j=8.6H z), 7, 07 (1H, d. J=7, 9Hz), 7, 4 1 (1H, d. J=7. 9Hz), 7. 41 (2H, ...)\* .

元素分析値:Cz.Hz.NzO,・0.25HzOとして

C (%)

実測値 72.11 計算値 72.00 H (%) N (%) 7. 415. 93

9. 84 (1H. brs).

7. 446.00

[0132]実施例72

(E) -3-エトキシカルボニル-4-[4-[3-(2-ビリジル) プロボキシ] フェニル] -3-ブテン 酸5.66g.シスーヘキサヒドロイソインドリン塩酸 塩2.47gおよびトリエチルアミン4.3mLをDM F50mLに溶解し、HOBt2、07gおよびEDC !・HC!2. 94gを0℃にて加えた。 室湿で一夜緩 拌した後、反応液を希塩酸と酢酸エチルに分配し、 有機 層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液および飽和食塩水で 洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥した。 溶媒を留去し、 残渣をシリカゲルカラムクロマト(展開溶媒: 酢酸エ チル) で精製し(E) -4-(シス-ヘキサヒドロイン インドリンー2 - イル) - 2 - [4 - [3 - (2 - ピリ 50 d.  $j = 4.0 \, \text{Hz})$ 。

ジル) プロポキシ] ベンジリデン] ー4ーオキソブタン 酸エテルエステル2.7gを淡黄色の油状物として得

270MHz 'H-NMR (CDC la, ppm) 1. 30-1. 70 (11H, m), 2. 13-2. 3 8 (4H, m). 2. 99 (2H, t. J=7. 3H z). 3. 33-3. 60 (6H, m), 4. 03 (2 H. t, J = 6.6Hz). 4.25 (2H, q. J =6. 6Hz), 6. 87 (2H, d. J=8. 6H 2), 7..08-7. 21 (2H, m), 7.41 (2 H. d. J=8. 6H2). 7. 53-7. 64 (1 H. m), 7. 86 (1H. s), 8. 50 (1H,

H (%) N (%)

7.65 5.82

19% d. j = 8. 6Hz), 7. 86 (1H, \$), 8. 3

6 (1H, s).

得られたエステル化合物2.7gおよび2N水酸化ナト リウム水溶液8. 5mLをメタノール85mLに溶解 し、60℃で5時間観拌した。反応液を濃縮後、残渣を 水に溶解し、酢酸エチルで洗浄した。水圏をクエン酸で 酸性とし、析出する油状物をクロロホルムで抽出し、飽 和食塩水で洗浄後、硫酸マグネシウムで乾燥した。密媒

111

を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマト(展開窓・ 娘:クロロホルム:メタノール=25:1)で舗製し (E) -4-(シスーヘキサヒドロイソインドリン-2 ーイル)-2-[4-[3-(2-ピリジル)プロポキ 10 円、d、J=1、3円2)、1 0、1 0(1円、b: シ] ベンジリデン] ー4-オキソブタン酸2.4gを得\*

> 元素分析値: Cz, Hz, NzO, として C (%)

72.37 実測値 72.30 計算値

【0133】実施例73

(日) -4-(シスーヘキサヒドロイソインドリンー2 - イル)- 2 - (4 -ヒドロキシベンジリデン)- 4 -オキソプタン酸エチルエステル()、71g、トリフェニ ルポスフィン(). 6.6 g. ジエチルアゾジカルボキシラ 20 トリウム水溶液 1.9 m Lをメタノール 1.0 m L に溶解 ート1.1gをTHF20mLに溶解し、室温にて2-(2-シクロヘキシルー5-メチルー4-オキサゾリー ル) エタノール()、42gおよびトリエチルアミン()、 70 m Lを加え、24時間搬挫した。反応液を濃縮後、 残渣をシリカゲルカラムクロマト(展開恣媒:ヘキザ ン:酢酸エチル=1:1)で精製することにより(E) -4-(シスーヘキサヒドロイソインドリンー2-イ ル) -2-[4-[2-(2-シクロヘキシル-5-メ] チル-4-オキサゾリル)エトキシ]ベンジリデン]-4-オキソプタン酸エチルエステル(). 35gを無色糖 36 1.18-1.88(18H, m),1.97-2.0 状物として得た。

270MHz 'H-NMR (CDC1, ppm) 1. 15-1. 86 (21H, m), 1. 96-2. 0 8(2H, m), 2.15-2.38(4H, m), 2. 62-2. 75 (1H. m), 2. 87 (2H, t, j = 6. 7 Hz), 3. 34-3. 61 (5 H.

C (%)

実測値 70.32 70.30 計算値

元素分析値:C,, H,, N, O,・0. 5 H, Oとして

【0134】実能例74

(匠) -4-(シスーヘキサヒドロイソインドリン-2 - イル) - 2 - (4 - ヒドロキシベンジリデン) - 4 -オキソブタン酸エチルエステル0.63g、トリフェニ ルポスフィン()。58g。ジエチルアゾジカルボキシラ1 ートO. 96gをTHF20mLに溶解し、室温にて2 - [5-メチル-2-(4-ピリジル)-4-オキサゾ リル】エタノールロ、36gおよびトリエチルアミン 0. 61mLを加え、24時間機控した。反応液を繊縮 後、残渣をシリカゲルカラムクロマト(展闘溶媒;酢酸 50 m)、2.41(3日,s),3.00(2日、t,J

\*た。融点 110~112℃

270MHz 'H-NMR (CDCI, ppm) 1. 25-1. 70 (8H, m), 2. 11-2. 38 (4 H, m). 3. 02 (2 H, t. j = 7.3 H)z), 3, 30-3, 59 (6H, m), 4, 03 (2 H, t, J = 7. 3Hz), 6. 89(2H, d, J =8. 6Hz), 7. 10-7. 15 (2H, m), 7. 35.(2H, d. J=8.6Hz). 7. 56-7.67 (1H, m), 7, 85 (1H, s), 8, 60 (1 s).

N (%) H (%) 7. 266. 08 7. 196. 25

%m), 4, 08-4, 30 (4H, m), 6, 86 (2 H. d. J = 8.6Hz). 7.39 (2H, d. J =8. 6Hz), 7. 85 (1H, s).

得られたエステル化合物の、34gおよび2N水酸化ナ し、60°Cで5時間機拌した。反応液を濃縮後、残渣を 水に溶解し、クエン酸を加え、析出する袖状物を酢酸エ チルで抽出し、飽和食塩水で洗浄後、硫酸マグネシウム で乾燥した。溶媒を図去し、(E)-4-(シス-ヘキ サヒドロイソインドリン-2-イル)-2-[4-[2 - (2-シクロヘキシル-5-メチル-4-オキサゾリ ル) エトキシ] ベンジリデン] -4-オキソブタン酸 0.20gを白色無定形固体として得た。

270MHz 'H-NMR (CDC1, ppm) 9 (2H, m), 2, 17-2, 37 (4H, m), 2. 63-2. 77 (1H. m), 2. 89 (2H, t. J = 6.7 Hz), 3. 26 - 3.53 (5 H)m), 4, 18 (2H, t, J=6, 7Hz), 6, 8 8 (2H, d. J=8.6Hz), 7.28 (2H, d. j = 8.6Hz}, 7.81(1H, s).

H (%) N (%)

7.745.02 7.805.29

エチル》で精製することにより (E) -4- (シスーへ キサヒドロイソインドリン-2-イル)-2-「4-[2-[5-メチルー2-(4-ピリジル)-4-オキ サゾリル]エトキシ]ベンジリデン]-4-オキソブタ ン酸エチルエステル()、26gを換黄色無定形固体とし て得た。

270MHz 'H-NMR (CDCI, Dom) 1. 17-1. 69 (11H, m), 1. 77-2. 0 3(1H, brs), 2.16-2.38(3H.

= 6. 7Hz). 3. 35-3. 60 (4H, m). 4. 18-4. 31 (4H. m), 6. 89 (2H, d. j = 8. 6Hz), 7. 42 (2H, d, j = 8. 6 Hz), 7. 82 (2H. d, J=6. 3Hz), 7.  $85 \{1H, s\} 8. 69 \{2H, d, J=6.3\}$ Hz).

得られたエステル化合物()。25gおよび2N水酸化ナ トリウム水溶液 1 - 4 mしをメタノール 1 0 mしに溶解 し、60℃で2時間機拌した。反応波を濃縮後、残渣を 水に溶解し、クエン酸を加え、析出する抽状物を酢酸エ チルで抽出し、飽和食塩水で洗浄後、硫酸マグネシウム で乾燥した。溶媒を図去し、残渣を酢酸エチルに溶解し これにヘキサンを加え析出する固形物を違取することに\*。

元素分析値:C<sub>16</sub>H<sub>11</sub>N<sub>1</sub>O<sub>1</sub>・0.5H<sub>1</sub>Oとして

C (%)

夷測館 -68.80計算値 68.68

【0135】実施例75

(E) -4-(シスーヘキサヒドロイソインドリン-2 -イル)-2-(4-ヒドロキシベンジリデン)-4-オキソブタン酸エチルエステル1.43g、トリフェニ ルホスフィン1.31g. ジエチルアゾジカルボキシラ ート2.2gをTHF40mLに溶解し、室温にて2-[5-メチル-2-(1-メチルシクロヘキシル)-4 ーオキサゾリル] エタノール()、898およびトリエチ ルアミン1. 4mLを加え、19時間攪拌した。反応液 を濃縮後、残渣をシリカゲルカラムクロマト(展開溶 媒:ヘキサン:酢酸エチル=2:1)で精製することに より(E)-4-(シス-ヘキサヒドロイソインドリン -2-イル) -2-[4-[2-[5-メチル-2-(1ーメチルシクロヘキシル) -4-オキサゾリル] エ トキシ] ベンジリデン] -4-オキソブタン酸エチルエ ステル1.48gを無色油状物として得た。 270MHz 'H-NMR (CDCI, ppm) 1. 18-1. 70 (23H, m), 2. 02-2. 3 5 (6H, m). 2. 89 (2H, t. J=6. 7H 2). 3. 32-3. 59 (6H, m), 4. 06-

4. 29 (4 H. m), 6. 87 (2 H, d, j = 8.  $\times$ 

C (%)

実測値 68.97 計算値 69.09

【0136】実施例76

3 - (3 - ピリジル) プロバノールの、82g、p-ト ルエンスルホニルクロリド1、258、およびトリエチ ルアミン1. 4 m L をジグロロメタン30 m L に溶解し 一晩放置した。反応液を水で洗浄後、硫酸マグネシウム で乾燥し、濃縮した。残渣をアセトニトリル30mLに 溶解し、(E)-4-(シスーヘキサヒドロイソインド リン・2 - イル) - 2 - (4 - ヒドロキシベンジリデ

114 \*より(E)-4-(シスーヘキサヒドロイソインドリン -2-イル) -2- [4- [2- [5-メチル-2-(4-ピリジル) -4-オキサゾリル] エトキシ] ベン ジリデン]-4-オキソブタン酸(). 14gを白色粉末 結晶として得た。融点103~105℃ 270MHz 'H-NMR (CDC !a, ppm) 1. 22-1. 70 (8H, m),2. 15-2. 36 (2H, m), 2, 42 (3H, s), 3, 01 (2 H. t. J=6.7H2). 3. 25-3.53 (6) H. m), 4. 27 (2H. t, J=6.7 Hz), 6. 90 (2H. d, J=8. 6Hz), 7. 30 (2 H. d. J=8.6Hz). 7. 78-7.87 (3 H. m), 8. 71 (2H. d. J=6.3 Hz).

> H (%) N (%) 6.507.86 6.538.01

\*6Hz), 7. 40 (2H. d, J=8. 6Hz), 7. 85 (1H. s).

20 得られたエステル化合物1. 47 gおよび2 N水酸化ナ トリウム水溶液 1. 4 m L をメタノール 1 0 m L に溶解 し、60℃で3時間鏡拌した。反応液を濃縮後、残渣を 水に溶解し、クエン酸を加え、析出する抽状物を酢酸エ チルで抽出し、飽和食塩水で洗浄後、硫酸マグネシウム で乾燥した。溶媒を図去し、残渣をシリカゲルカラムク ロマト(展闘溶媒:クロロホルム:メタンール=95: 5) で精製することにより(E)-4-(シス-ヘキサ ヒドロイソインドリンー2-イル)-2-[4-[2-[5-メチル-2-(1-メチルシクロヘキシル)-4 -オキサゾリル]エトキシ]ベンジリデン] -4-オキ 30 ソプタン酸()、19gを黄色無定形固体として得た。 270MHz 'H-NMR (CDC I., ppm) 1. 14-1. 62 (20H, m), 1. 97-2. 0 8(3H, m). 2. 23(3H, s), 2. 88(2 H. t, J = 6, 7Hz), 3, 13 - 3, 60 (6) H. m), 4. 08-4. 21 (2H. m), 6. 74 -6. 88 (2H, m), 7. (9-7. 29 (2H. m). 7. 70-7. 82 (1H, m). 元素分析値: C,, H,, N, O, · 1. 2 H, O として

H (%) N (%) 7.715.09 8.045.04

ン)-4-オキソブタン酸エチルエステル1.79g、 炭酸カリウム1.38gを加え、一晩遺締した。反応液 を遺稿後、残渣を水と酢酸エチルに分配し、有機層を硫 酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去し、残渣をシリ カグルカラムクロマト(展開溶媒:ヘキサン:酢酸エチ ル=1.1)により精製し(E)-4-(シス-ヘキサ ヒドロイソインドリンー2ーイル) -2- [4-[3-50 (3-ビリジル) プロポキシ] ベンジリデン] -4-オ

キソプタン酸エチルエステル1.28を得た。 270MHz 'H-NMR (CDC1, ppm) 1. 3.0-1. 70 (11H, m), 2. 0.6-2. 3 6(4H, m), 2.83(2H, t, J=7.3H) (2), 3, (37-3), 61 (6H, m), 3, 99 (2 H, t, J = 6.6Hz), 4.25 (2H, q, J =7. 3H2), 6. 88 (2H, d. J=8. 6H \_ 2). 7. 22 (1H, dd, J=4.6, 7.9H (2). 7. 43 (2H, d, J = 8. 6Hz), 7. 52-7.56(1H, m), 7.87(1H.s), 8. 46 (1H. dd, J=2. (). 4. 6Hz), 8. 49 (1H. d, J=2. OH2). 得られたエステル化合物 1. 2 g および 2 N水酸化ナト リウム水溶液3.8mLをメタノール40mLに溶解 し、60°Cで5時間機拌した。反応液を濃縮後、残渣を 水に溶解しりエン酸で酸性とし、析出する油状物をクロ ロホルムで抽出し、飽和食塩水で洗浄後、硫酸マグネシギ 元素分析値:Cz, Hzz Nz Ozとして

C (%)

実測値72.22計算値72.30

[0137] 実施例77

3-(4-ピリジル) プロバノール(). 82g. p-ト ルエンスルポニルクロリド1.25g. およびトリエチ ルアミン1、4mLをジクロロメタン30mLに溶解し 一晩放置した。反応液を水で洗浄後、醸酸マグネシウム で乾燥し、濃縮した。残渣をアセトニトリル30mLに 溶解し、(E) - 4 - (シスーヘキサヒドロイソインド ・リン・2ーイル)-2-(4-ヒドロキシベンジリデ シ)-4-オキソブタン酸エチルエステル1.79g、 炭酸カリウム1.38gを加え、一晩還癒した。反応液 を濃縮後、残渣を水と酢酸エチルに分配し、有機層を硫 酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去し、残濫をシリ カゲルカラムクロマト(展開溶媒:ヘキサン:酢酸エチ ル=1. 1)により精製し(E)-4-(シス-ヘキサ ヒドロイソインドリンー2ーイル) -2-[4-[3-(4-ピリジル) プロポキシ] ベンジリデン] -4-オ キソブタン酸エチルエステル(). 6gを得た。 270MHz 'H-NMR (CDC!, ppm) 1. 30-1. 70 (11H, m), 2. 06-2. 3 49 6(4H, m). 2. 83(2H, t. J = 7. 9H (2), 3, 33-3, 62 (6H, (m)), 3, 98 (2) H. t, J=6.6Hz), 4.25(2H, q.J=7. 3Hz), 6. 87 (2H, d. J=8. 6H z), 7. 15 (2H, d. J = 5. 3Hz), 7.  $\times$ 

C (%)

実測値 72.01 計算値 72.30

元素分析値:Cz,且z,NzO,として

\* ウムで乾燥した。溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカラ ムクロマト(展開恣媒:クロロホルム:メタノール=2 5:1>で精製し(E)-4-(シス-ヘキサヒドロイ ソインドリン-2-イル)-2-[4-[3-(3-ビ リジル》プロポキシ] ベンジリデン] - 4 - オキソブタ ン酸0.65gを得た。融点 103~105℃ 270MHz H-NMR (CDCI, ppm) 1. 30-1. 70 (8H. m), 2. 04-2. 37 $\{4H, m\}, 2.85\{2H, t, J=7.3H\}$  $10 \ 2$ ), 3, 29-3, 58(6H, m), 3, 99(2H. t, J=5.9H2).6.88(2H, d. J=8. 6H2). 7. 26 (1H, dd. J=4: 6, 6. 6Hz), 7. 37 (2H, d, J=8. 6H2), 7, 56 (1H, dd, J=2, 0, 7, 9H z), 7.88 (1H, s), 8.48 (1H, dd, J=2...0, 5. 3Hz). 8. 48 (1H, d. J=2. OHz).

> H (%) N (%) 7. 276 18 7. 196. 25

\*44(2H, d. J=8. 6Hz). 7. 86(1H,s), 8. 51 (2H, d. J=5. 3Hz). 得られたエステル化合物(). 6 g および2 N水酸化ナト リウム水溶液1、9mLをメタノール20mLに溶解 し、60℃で5時間競拌した。反応液を濃縮後、残渣を 水に溶解しクエン酸で酸性とし。析出する油状物をクロ ロホルムで抽出し、飽和食塩水で洗浄後、硫酸マグネシ ウムで乾燥した。溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカラ ムクロマト(展開恣媒:クロロホルム:メタノール=2 5:1) で精製し(E) -4-(シス-ヘキサヒドロイ) ソインドリン-2-イル)-2-[4-[3-(4-ビ リジル)プロポキシ]ベンジリデン]-4-オキソブタ ン酸(). 65gを得た。融点186~188℃ 270MHz 'H-NMR (DMSO-d,, ppm) 1. 20-1. 70 (8H, m), 1. 96-2. 3 3(4H, m), 2. 76(2H, t. J=7. 3H)2), 3, 15-3, 57 (6H, m), 4, 01 (2) H, t, J=7.3Hz), 4.25(2H, q, J=7. 3Hz), 6. 96 (2H, d. J=8. 6H 2), 7. 27 (2H, d, J=5. 9Hz), 7. 39 (2H, d. J=8. 6H2), 7. 68 (1H, s), 8. 46 (2H, d. J = 5. 9Hz), 12. 38 (1H, brs).

> H (%) N (%) 7. 186. 09

7. 196. 25

59 (E)-4-(シス-ヘキサヒドロイソインドリン-2

【0138】実施例78

-イル)-2-(4-ヒドロキシベンジリデン)-4-オキソブタン酸エチルエステル1.78g、トリフェニ ルホスフィン1.64g. ジエチルアゾジカルボキシラ ート1. 09gをTHF25mLに溶解し、空温にて3 - (2-ピペリジノフェニル) プロバノール1. 1gの THF溶液(10mL)を加え、3時間鏡掉した。反応 液を濃縮後、残渣をシリカゲルカラムクロマト(展開溶 娘;ヘキサン:酢酸エチル=2:1)で精製することに より(E)-4-(シスーヘキサヒドロイソインドリン -2-イル}-4-オキソ-2-[4-[3-(ピペリ 19 ジノフェニル) プロポキシ] ベンジリデン] ブタン酸エ チルエステル1.62gを無色油状物として得た。 300MHz 'H-NMR (CDC1, ppm) 1. 30-1. 72 (17H, m), 2. 07-2. 3 6(4H, m), 2. 75-2, 90(6H, m), 4. 00 (2H. t, J=6. 4Hz), 4. 25 (2 H. q, J=7. 3Hz). 6. 88 (2H, d. J= 8. 6Hz). 6. 94-7. 21 (4H, m). 7. 42 (2H. d. J=8. 6Hz), 7. 87 (1 H. s). **\*2**9

元素分析値:C,、Hi、N、O、として

C (%)

実測値 74.36 計算値 74.69

### [0139]実施例79

(E) -4-(シス-へキサヒドロイソインドリン-2-イル)-2-(4-ヒドロキシベンジリデン)-4-オキソブタン酸エチルエステル1.80g、トリフェニルホスフィン1.64g、ジエチルアゾジカルボキシラート1.09gをTHF50mLに溶解し、室温にて2-(5-メチル-2-フェニルー4-チアゾリル)エタノール1.1gおよびトリエチルアミン1.74mLを加え.4時間捌拌した。反応液を濃縮後、残渣をNHーシリカゲルカラムクロマト(展開溶媒:ヘキサン:酢酸エチル=2:1)で精製することにより(E)-4-(シスーへキサヒドロイソインドリン-2-イル)-2-[4-[2-(5-メチル-2-フェニルー4-チアゾリル)エトキシ]ベンジリデン]-4-オキソブタン酸エチルエステル1.9gを白色魚定形固体として得た。

300MHz 'H-NMR (CDC!, ppm)
1. 21-1. 68 (11H, m), 2. 13-2. 3
5 (2H, m), 2. 44 (3H, s), 3. 28 (2
H. t, J=6. 7Hz), 3. 45-3. 54 (6
H. m), 4. 27 (2H, q, J=7. 1Hz),
4. 34 (2H, t, J=6. 7Hz), 6. 90 (2%

元素分析値:C,, H,, N, O, S・0、2H, Oとして

C (%)

実測値 69.73 計算値 70.16 H (%) N (%)

6. 595. 12

6. 465. 28

\*得られたエステル化合物1.6 g および2 N水酸化ナトリウム水溶液8.6 m L をメタノール50 m L に溶解し、60℃で4時間線掉した。反応液を濃縮後、残渣を水化溶解し、クエン酸を加え、析出する抽状物をクロロホルムで抽出し、飽和食塩水で洗浄後、硫酸マグネシウムで乾燥した。溶線を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマト(展開溶媒:クロロホルム:メタノール=25:1)で精製し(E)-4-(シスーへキサヒドロイソインドリン-2-イル)-4-オキソー2-[4-[3-(ピペリジノフェニル)プロポキシ]ベンジリデン]ブタン酸0.9218を得た。融点167~168℃

300MHz 'H-NMR (CDC1, ppm)
1.30-1.72(14H, m).2.07-2.3
6 (4H, m).2.64-2.88(6H, m),
3.28-3.58(6H, m), 4.00(2H,
t.J=6.4Hz), 6.89(2H, d, J=8.6Hz), 6.96-7.25(4H, m), 7.10
(2H, d, J=8.6Hz), 7.84(1H, s).

H (%) N (%) 7. 915. 15 7. 985. 28

※ H. d, J=8.6H2)、7.28-7.42(5 H. m), 7.83-7.87(3H, m)。 得られたエステル化合物1.9gおよび2N水酸化ナトリウム水溶液10mLをメタノール50mLに溶解し、60℃で4時間接持した。反応液を濃縮後、残渣を水に溶解し、クエン酸を加え、新出する歯状物を酢酸エチルで抽出し、飽和食塩水で洗浄後、硫酸マグネシウムで乾燥した。溶壊を留去し、残渣にイソプロビルエーテルを加え新出する固形物を溶取することにより((E)-4-(シスーヘキサヒドロイソインドリン-2-イル)-2-[4-[2-(5-メチル-2-フェニル-4-チアゾリル)エトキシ]ベンジリデン]-4-オキソブタン酸1.15gを淡黄色粉末結晶として得た。融点 125℃

24~125C 300MH2 'H-NMR (CDCI, ppm) 40 1. 31-1. 68 (8H. m),2. 13-2. 33 (2H, m), 2. 45 (3H, s), 3. 20 (2 H. t, J=6. 7Hz), 3. 30-3. 56 (6 H. m), 4. 35 (2H. t, J=6. 7Hz), 6. 90 (2H. d, J=8. 6Hz), 7. 32-7. 45 (5H. m), 7. 83-7. 91 (3H. m),

### 【0140】実施例80

(官) -4-(シスーヘキサヒドロイソインドリン-2 - イル》-2-(4-ヒドロキシベンジリデン)-4-オキソブタン酸エチルエステル1、0g、トリフェニル ホスフィン(). 95g、ジエチルアゾジカルボキシラー トウ. 63 cをTHF30 mLに溶解し、窒温にて2-[5-メチルー2ー(3-ピリジル)-4-オキサゾリ ル] エタノール(). 6 gおよびトリエチルアミン1. () mしを加え、24時間緩拌した。反応液を濃縮後、残渣 をシリカゲルカラムクロマト (展開溶媒:酢酸エチル) で錯誤することにより(E)-4-(シスーへキサヒド) ロイソインドリン-2-イル)-2-[4-[2-[5 ーメチルー2ー(3ーピリジル)-4-オキサブリル] エトキシ】ベンジリデン】-4-オキソブタン酸エチル エステル(). 64gを無色油状物として得た。 300MHz 'H-NMR (CDC1. ppm)

1. 25-1. 69 (11H, m), 2. 16-2. 3 7 (2H, m), 2, 40 (3H, s), 2, 99 (2 H, t, J=6.7Hz), 3.36-3.60(6) H, m, 4. 19-4. 31 (4H, m), 6. 90 20  $\{2H, d, J=8, 6Hz\}, 7, 36\{1H, d\}$ d. J = 0.6.3.1Hz, 7.42 (2H. d, J=8.6Hz), 7.86(1H, s), 8.23  $\{1H, dt, J=2.0, 8.0Hz\}, 8.63$  $\{1H, dd, J=1, 7, 4, 8Hz\}, 9, 20-*$ 

元素分析値:C,eH,, N,O,・HC1・0.5H,Oとして

C (%)

64.50 実測値 65.27 計算値

【() 1 4 1 】実施例8 1

(日) -4-(シスーヘキサヒドロイソインドリン-2 ーイル》-2-(4-ヒドロキシベンジリデン)-4-オキソプタン酸エチルエステル1、80g、トリフェニ ルホスフィン1.64g ジェチルアゾジカルボキシラ ート1 09gをT月F50mLに溶解し、室温にて2 [5-メデル-2-(モルホリン-4-イル)-4-チアゾリル]エタノール1、1gおよびトリエチルアミ ン1.74mしを加え、19時間機拌した。反応液を濃 縮後、残渣をシリカゲルカラムクロマト(展開溶媒:へ キサン:酢酸エチル=2:3)で精製することにより (日) -4-(シスーヘキサヒドロイソインドリンー2 ーイル) -2- [4- [2- [5-メチルー2-(モル ポリンー4ーイル》-4-チアゾリル〕エトキシ〕ベン ジリデン]-4-オキソプタン酸エチルエステル1.2 じを白色魚定形団体として得た。

300MHz 'H-NMR (CDC1, ppm) 1. 23-1.  $62\{11H, m\}, 2.18-2.3$ 4 (5H, m), 2 95 (2H, t, J=6.7H 2), 3, 35-3, 59 (10H, m), 3, 78  $\{4H, t, J=4.7Hz\}, 4.20-4.28$ 

\*9. 21 (1H. m).

得られたエステル化合物(). 64gおよび2N水酸化ナ トリウム水溶液3.5mしをメタノール15mしに溶解 し、60℃で5時間機控した。反応液を濃縮後、残渣を 水に溶解し、クエン酸を加え、析出する抽状物を酢酸エ チルで抽出し、飽和食塩水で洗浄後、硫酸マグネシウム で乾燥した。溶媒を留去し、残渣を酢酸エチルに溶解し 8N-目C!/ジオキサンり、2mLを加え、新出する 閻形物を濾取することにより(E)-4-(シス-ヘキ 19 サビドロイソインドリン-2-イル)-2-「4-「2 [5-メチル-2-(3-ビリジル)-4-オキサゾ リル]エトキシ]ベンジリデン]-4-オキソブタン酸・ 0. 48 gを白色粉末結晶として得た。融点114~1 160

300MHz 'H-NMR (CDC1., ppm) 1. 25-1. 69 (8H, m) .2. 16-2. 37 (2H, m), 2, 40 (3H, s), 2, 99 (2 H. t, J=6.7Hz), 3. 36-3.60(6 H. m), 4. 19-4. 31 (2H. m), 6. 90  $\{2H, d, j=8, 6Hz\}, 7, 36\{1H, d\}$ d. J = 0.6, 3. IHz), 7. 42(2H, d)J = 8.6 Hz), 7.86(1H.s), 8.23 (1H, dt, J=2, 0.8, 0Hz), 8.63(1H, dd, J=1, 7, 4, 8Hz), 9, 20-9. 21 (1H. m).

N (%) H (%)

6. 277. 37

6. 217. 61

 $\{4H, m\}, 6.89\{2H, d, j=8.6H\}$ z), 7, 41 (2H, d, J=8, 6Hz), 7, 8 6 (1H, s).

得られたエステル化合物 1 2 g および2 N水酸化ナト リウム水溶液6.3mLをメタノール30mLに溶解 し、60℃で8時間機控した。反応液を濃縮後、残渣を 水に溶解し、クエン酸を加え、析出する油状物を酢酸エ チルで抽出し、敵和食塩水で洗浄後、硫酸マグネシウム で乾燥した。溶媒を図去し、残渣をシリカゲルカラムク ロマト(展開溶媒:クロロホルム:メタノール=98: 2) で精製することにより(E)-4-(シス-ヘキサ・ ヒドロイソインドリンー2ーイル》-2-[4-[2-[5-メチルー2- (モルホリン-4-イル)-4-チ アゾリル] エトキシ] ベンジリデン] -4-オキソブタ ン酸(). 22gを白色無定形固体として得た。 300MHz 'H-NMR (CDC1, ppm) 1. 40-1. 61 (8H, m), 2. 20-2. 32  $\{5H, m\}, 2.97\{2H, t, J=6.7H\}$ z), 3. 34-3, 53 (10H, m), 3. 80 (4H, t, j=4.7Hz), 4.22(2H, t,50 J=6. 7Hz), 6. 89 (2H, d, J=8. 6H

N (%)

2), 7. 35 (2H, d. J=8. 6Hz), 7. 8\* \*7 (1H, s). 元素分析値:C<sub>24</sub>H<sub>27</sub>N<sub>2</sub>O<sub>4</sub>S : 0. 25H<sub>2</sub>Oとして

C (%)

実測館 63.94

計算値 64.01 7. 037. 39

6. 957. 72.

## 【0142】実施例82

(E) -4-(シスーヘキサヒドロイソインドリン-2 ニイル) -2- (4-ヒドロキシベンジリデン) -4-. オキソブタン酸エチルエステル1.80g、トリフェニ ルホスフィン1. 64 g. ジェチルアゾジカルボキシラ ート1. 098をTHF50mLに溶解し、室温にて2 - [5-メチル-2-(4-メチルピペラジン-1-イ ル) -4-チアブリル] エタノール1. 21 gおよびト リエチルアミン1.74mしを加え、2.1 時間捌拌し た。 反応液を濃縮後、残渣をシリカゲルカラムクロマト (展開密媒:酢酸エチル)で精製することにより。 (E) -4-(シスーヘキサビドロイソインドリン-2

-イル) -2- [4- [2- [5-メチル-2- (4-メチルピベラジンー1ーイル) -4-チアゾリル] エト キシ] ベンジリデン] -4-オキソブタン酸エチルエス 20 テル1. 63gを無色油状物として得た。

300MHz H-NMR (CDCI, ppm) 1. 21-1. 68 (11H, m),2. 17-2. 3 7(10H, m), 2. 50(4H, t, J=5.1H z), 2, 95 (2H, t, J=6, 7Hz), 3, 3 6-3.51 (10H, m), 4.17-4.29 (4 H. m), 6. 89 (2H. d. J = 8.6 Hz), 7. 40 (2H. d. J=8.6Hz), 7. 86 (1%

C (%)

実測値 51.89 計算値 51.58

### 【0143】実能例83

(E) -4- (シスーヘキサヒドロイソインドリン-2) ーイル)-2-(4-ヒドロキシベンジリデン)-4-オキソブタン酸エチルエステル2.0g、トリフェニル ホスフィン1. 9g、ジエチルアゾジカルボキシラート 1. 3 g を THF 6 0 m L に 密解 し、 室温 に て 2 - [5 - メチルー2ー(2ーピリジル)-4-オキサゾリル] エタノール1. 2gおよびトリエチルアミン2. 0mL を加え、21時間機拌した。反応液を濃縮後、残渣をシ リカゲルカラムクロマト(展開窓媒:酢酸エチル)で精 製することにより(E) – 4 – (シスーヘキサヒドロイ ソインドリン- 2ーイル) - 2 - [4 - [2 - [5 - メ チルー2ー(2ーピリジル)-4-オキサゾリル] エト キシ] ベンジリデン] -4 -オキソブタン酸エチルエス テル2. () gを白色無定形固体として得た。

300MHz 'H-NMR (CDC!, ppm) 1. 28-1. 67 (11H, m), 2. 17-2. 3 **※H.s**}₀

H (%)

得られたエステル化合物 1. 6 g および 2 N 水酸化ナト リウム水溶液8. 3mLをメタノール40mLに溶解 し、60℃で2時間機拌した。反応液に酢酸0、95m Lを加えこれを逮縮後、残渣をシリカゲルカラムクロマ ト(展開密媒:酢酸エチル:メタノール=1:1)で精 製した、溶媒を留去し、残渣を酢酸エチルに溶解し8N - HC!/ジオキサンの、2mLを飼え析出する固形物 を適取することにより(E)-4-(シスーヘキサヒド ロイソインドリン-2-イル) -2- [4- [2- [5 ーメチルー2ー(4ーメチルピペラジンー1ーイル)— 4 - チアゾリル] エトキン] ベンジリデン] - 4 - オキ ソブタン酸(). 54gを白色粉末結晶として得た。 融点 163~1650

300MHz 'H-NMR (CDC L. ppm) 1. 12-1. 51 (8H. m),1. 91-2. 12 (2H, m), 2. 23 (3H, s), 2. 33 (3 H. s), 2. 50 (4H. t, J = 5. 1 H.Z), 2. 95 (2H, t, J=6. 7Hz), 3. 17-3.52 (10H, m), 4.13 (2H, t. j =6.  $7H_2$ ), 6. 72(2H, d. J=8.6Hz), 7, 09 (2H, d, J=8, 6Hz), 7, 6 5 (1H, s). 元素分析値: CaeHaeNeOaS・4HC!として

> H (%) N (%) 6. 227. 89 6. 358. 02

H. t, J = 6.7 Hz), 3. 36-3. 59 (6 H. m), 4. 19-4. 32 (4H. m), 6. 89 (2H, d, j=8.6Hz), 7. 28-7.34(1H, m), %, 40 (2H, d, J=8, 6H z). 7. 78 (1H, dt, J=1. 6, 7. 9H 2). 7. 85 (1H, s) 8. 04 (1H, d, J =7.9Hz).8.70(1H, d. J=4.6H 2).

得られたエステル化合物2.0gおよび2N水酸化ナト リウム水溶液11mLをメタノール60mLに溶解し、 60℃で1時間捌拌した。反応液を造稿後、残澄を水に で抽出し、飽和食塩水で洗浄後、硫酸マグネシウムで乾 煤した。溶媒を留去し、残渣を酢酸エチルに溶解し8N - HC!/ジオキサンを加え析出する固形物を濾取する ことにより(E)-4-(シス-ヘキサヒドロイソイン ドリンー2ーイル)-2-[4-[2-[5-メチルー 6 (2H, m), 2, 43 (3H, s), 3, 02 (2 50 2-(2-ビリジル)-4-オキサゾリル]エトキシ]

ベンジリデン]-4-オキソブタン酸1.22gを淡黄 色無定形固体として得た。

123

300MHz 'H-NMR (CDCI, ppm) 1. 21-1. 63 (8H, m), 2. 06-2. 32 (2H, m), 2, 42 (3H, s), 3, 00 (2 H. t. J=6. 7Hz), 3. 19-3. 55 (6)  $H, \Omega$ ), 4. 28 (2H, t, J=6. 7Hz), 6. 99 (2H. d, J=8. 6H2), 7-40 (2 H. d. J=8.6H2). 7. 56-7. 66 (1) H. m), 7. 69 (1H. s), 8. 04-8. 16 19 83 (1H, dd, J=2. 3, 6. 3Hz), 7. 8 (1H, brs), 8.71(1H, d, J=4.6H)2).

### 【0144】実施例84

(E) -3-エトキシカルボニル-4-[6-[2-(5-メチル-2-フェニル-4-オキサゾリル)エト キシ] -3-ピリジル] -3-ブテン酸4.44g、シ スーヘキサヒドロイソインドリン塩酸塩1.65gおよっ びトリエチルアミン4.2mLをDMF40mLに溶解 し、HOBtl. 72gおよびEDC!・HC!2. 15gを0℃にて加えた。室温で一夜捌拌した後、反応 26 液をクエン酸水溶液と酢酸エチルに分配し、有機層を飽 和炭酸水素ナトリウム水溶液および飽和食塩水で洗浄 し、磁酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を図去し、残渣 をシリカゲルカラムクロマト(展開溶媒:ヘキサン: 酢酸エチル=1:1)で錆製し(E)-4-(シス-へ キサヒドロイソインドリン-2-イル)-2-[[6-[2-(5-メチルー2-フェニルー4-オキサゾリ ル) エトキシ] -3-ピリジル] メチレン] -4-オキ ソブタン酸エチルエステル4、8gをアモルファスとし て得た。

300MHz <sup>1</sup>H-NMR (CDC1, ppm)

1. 30-1. 70 (11H, m), 2. 15-2. 3 7(5H, m), 2. 99(2H, t, J=6. 8H z), 3...37-3.61(6H, m), 4.26(2)H. q, J=7.1Hz), 4.59 (2H, t. J=6.  $8H_2$ ), 6. 72(2H, d, J=8.6H)z), 7, 34-7, 46 (3H, m), 7, 77-7. 83 (2H. m), 7. 94-8. 02 (2H, m), 8. 24 (1H, d, J = 2. 4Hz). 得られたエステル化合物2. 02gおよび2N水酸化ナ トリウム水溶液5.6mLをメタノール56mLに溶解 し、60℃で5時間鏝拌した。反応液を濃縮後、残渣を 水に溶解し、ジイソプロビルエーテルで洗浄した。水層 をクエン酸で酸性とし、新出する油状物をクロロボルム で抽出し、飽和食塩水で洗浄後、硫酸マグネシウムで乾 燥した。溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマ ト(展開恣媒:クロロホルム:メタノール=25:1) で錯製し、(E)-4-(シス-ヘキサヒドロイソイン ドリン-2-イル》-2-[[6-[2-(5-メチル

-ビリジル] メチレン] -4-オキソブタン酸1.97 じを得た。

300MHz 'H-NMR (CDC1, ppm) 1. 20-1. 64 (8H, m), 2. 05-2. 37 (5H, m), 2. 48-2. 54(2H, m), 2. 95 (2H, t, J=6, 7Hz), 3, 19-3, 5 7(6H, m), 4. 54(2H, q, J=6.7H)2), 6, 87 (1H, d, J=6, 3H2), 7, 4 3-7.56(3H, m), 768(1H, s), 7. 7-7.96(2H, m).8.29(1H, d. J=2. 4Hz).

### 【0145】実施例85

(E) -4-(シスーヘキサヒドロイソインドリン-2 - イル〉 - 2 - [4 - [2 - (N-メチルアミノ) エト キシ) フェニル] メチルー4-オキソブタン酸エチルエ ・ステル塩酸塩1.8g、n-デカン酸().76g.トリ エチルアミン1、1mLをTHF40mL溶解し、0℃ にてBop試薬1.9gを加え、同温にて1時間攪拌し た。反応液を酢酸エチルと水に分配し、有機層を食塩水 で洗浄後、硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減圧 濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマト (展 開溶媒:ヘキサン:酢酸エチル=1:2)で精製するこ とにより(E)-4-(シスーヘキサヒドロイソインド リン-2-イル) -2- [4-[2-(N-メチルデカ ノイルアミノ) エトキシ] フェニル] メチルー4ーオキ ソブタン酸エチルエステル1.25gを無色抽状物とし で得た。

300MHz 'H-NMR (CDC!, ppm)

0. 87 (3H, t, J = 5.6 Hz), 1. 19-1. 72 (25H, m), 2. 17-2. 47 (4H. m), 3. (0), 3. 14 (3H,  $s \times 2$ ), 3. 36 -3.61(6H, m), 3.74(2H, t. j =6. 7Hz), 4. 06-4. 18 (2H, m), 4. 24 (2H, q. J=7. 1Hz). 6.83-6.91 (2H, m), 7, 37-7, 47 (2H, m), 7. 83, 7. 85 (1H.  $s \times 2$ ). 得られたエステル化合物 1.2 g および2 N水酸化ナト リウム水溶液6. 3mLをメタノール40mLに溶解 し、60℃で3時間機拌した。反応液を濃縮後、残渣を 水に溶解し、クエン酸を加え、析出する抽状物を酢酸エ チルで抽出し、飽和食塩水で洗浄後、繊酸マグネシウム で乾燥した。溶媒を図去し、残渣をシリカゲルカラムク ロマト(展開溶媒:酢酸エチル:メタノール=97: 3) で精製することにより(E)-4-(シス-ヘキサ ヒドロイソインドリンー2ーイル》-2-[4-[2-. (N - メチルデカノイルアミノ) エトキシ] フェニル] メチルー4ーオキソブタン酸(). 16gを白色無定形置 体として得た。

-2-フェニル-4-オキサゾリル) エトキシ] --3 50 300MHz <sup>1</sup>H-NMR (CDC!1, ppm)

0. 87 (3H. t, J = 5. 6 Hz), 1. 18-1. 72 (22H, m),2. 19-2. 47 (4H. m), 3, 61, 3, 15 (3H, s×2), 3, 30 -3.57 (6H, m).3.75 (2H, t. J= \*

· 元素分析値: C , , H , , N, O , · () . 5 H, O として

C (%) 実測値 69.56 計算値

69.91

H (%) N (%) 9. 295. 20 8. 985. 10

### 【0146】実施例86

(E) -4-(シスーペキサヒドロイソインドリン-2 ーイル) -2- [4- [2- (N-メダルアミノ) エト キシ) フェニル] メチルー4ーオキソブタン酸エチルエ ステル塩酸塩1.8g、n-ウンデカン酸0.82g、 トリエチルアミン1.1mLをTHF40mL溶解し、 ① ℃にてBoρ試業1.9gを加え、同温にて1時間線 拌した。反応液を酢酸エチルと水に分配し、有機層を食 塩水で洗浄後、臓酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を **減圧濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマト** (展開溶媒: ヘキサン: 酢酸エチル=1:2) で錯製す るととにより (E) - 4 - (シスーヘキサヒドロイソイ ンドリン-2-イル) -2-[4-[2-(N-メチル ウンデカノイルアミノ) エトキシ] フェニル] メチルー 4 - オキソブタン酸エチルエステル2.2gを淡黄色抽 状物として得た。

300MHz H-NMR (CDC1, ppm) 0. 87 (3H, t, J=5.6H2), 1.18-1. 70 (27H, m),2. 16-2. 47 (4H. m), 3, 01, 3, 14 (3H, s×2), 3, 36 -3.60(6H, m).3.74(2H, t. J =6. 7H2), 4. 06-4. 18 (2H, m), 4. 24 (2H, q. J = 7. 1Hz), 6.83-6.9%

元素分析値:C,,H,,N,O, - 0. 75H,Oとして

C (%) 69.85

実測値 計算値 69.75

# 【0147】実施例87

(E) -4-(シスーヘキサヒドロイソインドリン-2 ーイル)-2- [4- [2- (N-メチルアミノ) エト キシ) フェニル] メチルー4ーオキソブタン酸エチルエ ステル塩酸塩1.8℃、2-ベンゾフランカルボン酸 71g、トリエチルアミン1.1mLをTHF40 頭し溶解し、0℃にてBop試業1.9gを加え。同温 にて4時間爆拌した。反応液を酢酸エテルと水に分配 し、有機層を負塩水で洗浄後、硫酸マグネシウムで乾燥 させた。恣媒を滅圧濃縮し、得られた残渣をシリカゲル カラムクロマト(展開密媒:ヘキサン:酢酸エチル= 1:1) で精製することにより(E)-4-(シスーへ キサヒドロイソインドリン-2-イル)-2-[4-[2-{N-メチル-2-ベンゾ[b] フランカル水キ

\*1(2H, m). 7. 37-7. 46(2H, m), 19 7.83, 7.85 (1H. s×2).

\*6.7Hz), 4.06-4.18(2H, m), 6.

84-6.93 (2H, m), 7.29-7.38 (2

H.(m), 7. 85, 7. 86 (1 $H. \approx \times 2$ ).

得られたエステル化合物2.2gおよび2N水酸化ナト リウム水溶液11.3mしをメタノール60mしに溶解 ・し、60℃で3時間鏝搾した。反応液を濃縮後、残渣を 水に溶解し、クエン酸を加え、析出する抽状物を酢酸エ チルで抽出し、飽和食塩水で洗浄後、硫酸マグネシウム で乾燥した。溶媒を図去し、残渣をシリカゲルカラムク ロマト(展闘溶媒:酢酸エチル:メタノール=97: 3)で精製することにより(E)-4-(シス-ヘキサ ヒドロイソインドリンー2-イル)-2-[4-[2-(N-メチルウンデカノイルアミノ) エトキシ] フェニ ル】メチルー4 - オキソブタン酸()、23gを白色魚定 形固体として得た。

300MH2 H-NMR (CDC I., ppm) 0. 87 (3H, t, J=5. 6Hz), 1. 18-1. 73 (24H, m),2. 16-2. 48 (4H. m), 3.01, 3.15(3H, s×2), 3.30 -3. 57 (6H, m). 3. 75 (2H, t. J=6. 7Hz), 4. 06-4. 19 (2H, m), 6. 84-6. 93 (2H, m), 7. 32-7. 41 (2 39 H. m), 7. 85-7. 90 (1H. brs).

> H (% N (%) 9. 275. 08 9.134.93

ン酸エチルエステル1.75gを換黄色魚定形団体とし て得た。

300MHz H-NMR (CDCI, ppm) 1. 28-1. 68 (11H, m),2. 17-2. 3 6 (2H, m), 3, 20-3, 60 (9H, m), 3. 90-4. 07 (2H. m), 4. 19-4. 33 (4H, m). 6. 90 (2H, d. j=8. 6H z), 7, 25-7, 55 (5H, m), 7, 65 (2 H. d, J=8.6H2).7.85(1H, s). 得られたエステル化合物1.7gおよび2N水酸化ナト リウム水溶液9.1mLをメタノール60mLに溶解 し 60℃で3時間鏡拌した。反応液を濃縮後、簇落を 水に溶解し、クエン酸を加え、析出する抽状物を酢酸エ チルで抽出し、飽和食塩水で洗浄後、硫酸マグネシウム サミド) エトキシ] フェニル] メチルー4 - オキソブタ 50 で乾燥した。溶媒を図去し、残酷をシリカゲルカラムク

\*1.31-1.69(8H, m), 2.17-2.37

(2H, m), 3, 19-3, 52 (9H, m), 3,

7. 24-7. 57 (5H, m), 7. 66 (2H.

d. j=8.6Hz), 7.85(1H, s).

ロマト(展開溶媒:酢酸エチル:メタノール=97: 3) で精製することにより(E) - 4 - (シス-ヘキサ ヒドロイソインドリンー2ーイル》 - 2 - [4 - [2 -(N-メチル-2-ベンゾ[b] プランカルボキサミ ド) エトキシ] フェニル] メチルー4ーオキソプタン酸 39gを白色無定形固体として得た。

300MHz 'H-NMR (CDC12, ppm)

元素分析値:C,, H,, N, O。: H, Oとして

C (%)

実測値 68.13

計算値 67.87 H (%) N (%)

6.594.98

6.615.11

【1) 148】実施例88

(日) -4-(シスーヘキサヒドロイソインドリン-2 - イル)- 2 - 〔4 - 〔2 - (N - メチルアミノ) エト キシ)フェニル] メチルー4ーオキソブタン酸エチルエ ステル塩酸塩 1.8g、n‐オクタン酸①.63g、ト リエチルアミン1.1mLをT目F40mL溶解し、0 でにてBop試薬1.9gを加え、同温にて5時間鍵件 した。反応液を酢酸エチルと水に分配し、有機磨を食塩 水で洗浄後、硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を減 20 圧緩縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマト 《展開恣媒:ヘキサン:酢酸エチル=1:1》で精製す ることにより(E)-4-(シス-ヘキサヒドロイソイ ンドリン-2-イル》-2-[4-[2-(N-メチル オクタノイルアミノ〉エトキシ] フェニル] メチルー4 ーオキソブタン酸エチルエステル 1. 62 g を黄色油状 物として得た。

300MHz 'H-NMR (CDC1<sub>3</sub>, ppm) 0.83-0.93(3H, m), 1.21-1.72(21H, m), 2.18-2.46(4H, m),3. 01, 3. 14 (3H,  $8 \times 2$ ), 3. 36 - 3. 61 (6H, m), 3. 75 (2H, t, J=6. 7H 2), 4, ()6-4, 18 (2H, m), 4, 25 (2 H. q, J = 7.1Hz), 6.84-6.92(2  $\times$ 

元素分析値:CzeHieNzOi・0.25HiOとして

C (%)

実測値 69.52

計算値 69.67

\*H. m), 7. 38-7. 47 (2H. m), 7. 84 -7.88 (1H, brs).

得られたエステル化合物 1.6 gおよび2 N水酸化ナト リウム水溶液8、9mLをメタノール60mLに溶解 し、60℃で3時間鏝拌した。反応液を濃縮後、残渣を 水に溶解し、クエン酸を加え、析出する抽状物を酢酸エ チルで抽出し、飽和食塩水で洗浄後、硫酸マグネシウム で乾燥した。溶媒を図去し、残渣をシリカゲルカラムク ロマト(展開溶媒:酢酸エチル:メタノール=98: 2) で精製することにより(E)-4-(シス-ヘキサ ヒドロイソインドリンー2ーイル》-2-[4-[2-**《N−メチルオクタノイルアミノ》エトキシ**]フェニ ル】メチルー4ーオキソブタン酸()、38gを白色魚定 形固体として得た。

300MHz 'H-NMR (CDC1, ppm) 0.83-0.93(3H, m), 1.20-1.72(21H, m), 2.18-2.48(4H, m),3. 01, 3. 15  $\{3H, s \times 2\}$ , 3. 30-3. 30 57 (6H, m), 3.75 (2H, t, J=6.7H 2), 4, 07-4, 18 (2H, m), 6, 84-6. 93 (2H, m), 7. 31-7. 41 (2H, m), 7.86, 7.87(1H,  $s \times 2$ ).

【0149】実施例89

(日) -4-(シスーヘキサヒドロイソインドリン-2 40 - イル〉- 2 - [4 - [2 - (N-メチルアミノ)エト キシ)フェニル〕メチルー4-オキソブタン酸エチルエ ステル塩酸塩1.8g、3-フェニルプロピオン酸(). 60g、トリエチルアミン1.1mLをTHF40mL 溶解し、0℃にてBop試薬1.9gを加え、室温にて 19時間鏝拌した。反応液を酢酸エチルと水に分配し、 有機層を食塩水で洗浄後、硫酸マグネシウムで乾燥させ た。溶媒を減圧緩縮し、得られた残渣をシリカゲルカラ ムクロマト (展開密媒:酢酸エチル) で精製することに より(E)-4-(シスーヘキサヒドロイソインドリン 50

H (%) N (%)

8.735.40

8.675.42

-2-イル) -2- [4-[2-[N-メチル(3-フ ュニルプロピオニル》アミノ』エトキシ』フュニル』メ チルー4ーオキソブタン酸エチルエステル1.66gを 黄色油状物として得た。

300MHz 'H-NMR (CDC!, ppm)

1. 29-1. 69 (11H, m), 2. 18-2. 3

7 (2H, m), 2, 58-2, 78 (2H, m), 2. 92-3. 08 (5H. m), 3. 37-3. 78

 $\{8H, m\}, 4.10-4.18(2H, m), 4.$ 

25(2H, q. J=7. 1Hz). 6.78-6.91(2H, m), 7.14-7.32(5H, m),

7. 43 (2H. d., J=8. 6Hz), 7. 86 (1

92-4.17 (2H, m), 4.30 (2H, t, J =6.7Hz), 6.83-6.97(2H, m),

130

H, s).

得られたエステル化合物1.6gおよび2N水酸化ナト リウム水溶液8.8mLをメタノール60mLに溶解 し、60 Cで2時間鏡拌した。反応液を濃縮後、葉渣を 水に溶解し、クエン酸を加え、析出する油状物を酢酸エ チルで拍出し、飽和食塩水で洗浄後、硫酸マグネシウム で乾燥した。溶媒を置去し、残渣にヘキサンを加え折出 する園形物を纏取することにより(E)-4-(シス-ヘキサヒドロイソインドリン-2-イル〉-2- [4- $[2-[N-y \ne h (3-7 x ニルプロピオニル) アミ 10 2. j=8.6 Hz ), 7.22-7.43 (7 H. ) [2-[N-y \ne h (3-7 x ニルプロピオニル) アミ 10 2. j=8.6 Hz ], 7.22-7.43 [7 H. ] [2-[N-y \ne h (3-7 x ニルプロピオニル]] [2-[N-y \ne h (3-7 x ニ h (3-7 x - 1$ ノ] エトキシ] フェニル] メチルー4 - オキソブタン酸\*

元素分析値:C., H., N.O.・0. 25H,Oとして

C (%)

実測値 71.21 71.17

【0150】実施例90

(E) -4- (シスーヘキサヒドロイソインドリン-2 ーイル)-2-[4-[2- (N-メチルアミノ) エト キシ) フェニル] メチルー4-オキソブタン酸エチルエ ステル塩酸塩1.8g、n-ヘブタン酸0.52g、ト リエチルアミン1.1mLをTHF40mL溶解し、6 CKてBop試薬1.9gを加え、室温にて19時間緩 控した。反応液を酢酸エチルと水に分配し、有機層を食 塩水で洗浄後、硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を **減圧接縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマト** (展開溶媒:酢酸エチル) で精製することにより(E) -4- (シスーヘキサヒドロイソインドリンー2-イ ル) -2- [4- [2- (N-メチルヘブタノイルアミ ノ) エトキシ] フェニル] メチルー4ーオキソプタン酸 エチルエステル1.648を淡黄色油状物として得た。 300MHz 'H-NMR (CDC!, ppm) 0.83-0.93(3H.m), 1.24-1.71 (19H, m),2. 17-2. 47 (4H, m), 3. 00, 3. 14 (3H.  $s \times 2$ ), 3. 38 - 3. 61 (6H, m), 3.75 (2H. t, J=6.7H 2), 4, 07-4, 18 (2H, m), 4, 25 (2 H. q, J = 7.  $1 H_2$ ). 6. 84 - 6. 92 (2 × 6)

元素分析値:C,eH,eN,O,・0.25H,Oとして C (%)

夷測館 69.02

計算値 69. 22

# 【0151】原斜製造例9

(E) -4-(シスーペキサヒドロイソインドリン-2 ーイル)-2-(4-ヒドロキシベンジリデン)-4-オキソブタン酸エチルエステル10.7g、炭酸カリウ ム8.28g。プロモ酢酸ターシャリープチルエステル 4. 9mLをアセトニトリル150mLに溶解し、一夜 還流した。反応液を濃縮後、水と酢酸エチルに分配し、 有機層を5%クエン酸水溶液および飽和食塩水で洗浄

\* 1. 02gを白色粉末結晶として得た。融点98~99

300MHz 'H-NMR (CDC!, ppm) 1. 40-1. 77 (8H. m),2. 27-2. 43 (2H, m), 2, 67-2, 87 (2H, m), 2, 99-3.17(5H, m), 3.35-3.53(6 H. m), 3. 74, 3. 83 (2H.  $t \times 2$ . j =7. 1Hz), 4. 09, 4. 21 (2H. t×2. J=7.1Hz ) 6.89, 6.95 (2H, d× m). 7. 90 (1H, s).

H (%) N (%)

7. 375. 28

7. 475. 35

\*H. m), 7. 38-7. 47 (2H. m), 7. 84 -7. 88 (1H, b-rs).

得られたエステル化合物1.6gおよび2N水酸化ナト リウム水溶液9.1mLをメタノール60mLに溶解 20 し、60℃で2時間鏝拌した。反応液を濃縮後、簇渣を 水に溶解し、クエン酸を加え、析出する抽状物を酢酸エ チルで抽出し、敵和食塩水で洗浄後、硫酸マグネシウム で乾燥した。溶媒を図去し、残渣にヘキサンを加え析出 する固形物を纏取することにより(E)-4-(シス-ヘキサヒドロイソインドリン-2-イル)-2-{4-[2-{N-メチルヘプタノイルアミノ) エトキシ] フ ュニル] メチルー4ーオキソブタン酸1.208を淡黄 色粉末結晶として得た。融点84~85℃

300MHz 'H-NMR (CDC!, ppm) 0. 88-1. 00 (3H. m), 1. 30-1. 79 30 (16H, m),2. 23-2. 52 (4H, m), 3. 07, 3. 21 (3H. s×2), 3. 38-3. 61 (6H, m), 3. 75-3. 87 (2H. m), 4. 12-4. 25 (2H. m), 6. 91-6. 99 (2H, m), 7, 38-7, 47 (2H, m), 7, 93. 7. 94 (1H, s×2).

> H (%) N (%) 8. 425. 48

> > 8.515.58

をシリカゲルカラムクロマト(晨閑溶媒:ヘキサン:酢 酸エチル=1:1)で精製し、(E)-4-(シス-へ キサヒドロイソインドリン-2-イル)-2-(4-t er(ープトキシカルボニルメトキシベンジリデン)-4-オキソブタン瞼エチルエステル13.6gを値状物 として得た。得られたエステル化合物 13.68をジク ロロメタン130mLに溶解し、トリフルオロ酢酸80 四しを加え、室温にて一夜放置した。 反応液を遗稿後、 し、硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を督去し、残渣 50 ジイソプロピルエーテルから結晶化させて(E)-4-

[2-エトキシカルボニル-4-(シスーヘキサヒドロ イソインドリン・2ーイル) -4-オキソー1-ブテニ ル] フェノキシ酢酸10.2gを得た。

131

### 【0152】実施例91

(E) -4-[2-エトキシカルボニルー-(シスーへ キサヒドロイソインドリン-2-イル)-4-オキソー ー 1 - ブテニル ] フェノキシ酢酸 1. ①4gとフェネチ ルアミン0.32mLをDMF10mLに溶解し、HO Bt0. 42gおよびEDCI-HC10. 53gを0 \*Cにて加えた。室温で一夜概控した後、反応液を希望酸 10 と酢酸エチルに分配し、有機層を飽和炭酸水素ナトリウ ム水溶液および飽和食塩水で洗浄し、硫酸マグネシウム で乾燥した。溶媒を図去し、残渣をシリカゲルカラムク ロマト (展開溶媒: 酢酸エチル) で精製し (E) -4 (シスーヘキサヒドロイソインドリンー2ーイル)ー 4-オキソー2-[4-[(2-フェネチルカルバモイ ル) メトキシ] ベンジリデン] ブタン酸エチルエステル 1.2gを無色の抽状物として得た。

300MHz 'H-NMR (CDC1, ppm) 1. 30-1. 65(11H, m), 2. 18-2. 3 20 .6(2H, m), 2. 84(2H, t. J=7.0H 2). 3. 38-3. 63 (8H, m), 4. 26 (2 H, q, J=7.1Hz), 4.48(2H, s), 元素分析値: Cza Hac Na O として

C (%)

70.73 実測鏈 計算値 71.0

### 【0153】実施例92

(E) -4-[2-エトキシカルボニルー4-(シスー) ヘキサヒドロイソインドリンー2ーイル)-4-オキソ 30 H. m), 7. 86 (1H. s)。 - 1 - ブテニル] フェノキシ酢酸 1. り4gとN - メチ ルフェネチルアミン(). 36mLをDMF10mLに密 解し、HOBtO. 42gねよびEDCI・HC10. 53gを0℃にて加えた。室温で一夜搬掉した後、反応 液を希塩酸と酢酸エチルに分配し、有機層を飽和炭酸水 素ナトリウム水溶液および飽和食塩水で洗浄し、硫酸マ グネシウムで乾燥した。溶媒を図去し、残渣をシリカゲ ルカラムクロマト (展開溶媒: クロロホルム:メタノ ール=50:1)で精製し(E)-4-(シス-ヘキサ ヒドロイソインドリン-2-イル)-2-[4-[[N 40 カルバモイル]メトキシ]ベンジリデン]-4-オキソ ーメチルーN-(2-フェニルエチル)カルバモイル] メトキシ]ベンジリデン]-4-オキソブタン酸エチル エステル1.5gを無色の油状物として得た。 300MHz 'H-NMR (CDCI, ppm) 1. 30-1. 70 (11H, m), 2. 15-2. 3 7(2H, m), 2, 82-3, 02(6H, m), 3. 36-3. 65 (7H. m) 4. 26 (2H, 元素分析値: C,eH,s N,O,として

C (%)

71.38 実測値

\*6.55-6.63(1H.m), 6.85(2H,d. j = 8.6 Hz), 7. 1.3 - 7.33 (5 H, m), 7. 46 (2H, d. J=8. 6H2), 7. 8 6 (1H, s). 得られたエステル化合物 1.2 g および2 N水酸化ナト リウム水溶液3.5mLをメタノール35mLに溶解 し、60℃で5時間微拌した。反応液を濃縮後、残渣を 水とクロロホルムに分配し、有機飽和食塩水で洗浄後、 硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去し、残渣をシ リカゲルカラムクロマト(展開密線:クロロホルム:メ タノール=25:1)で錆製し(E)-4-(シスーへ キサヒドロイソインドリン-2-イル)-4-オキソー・ 2-[4-[(2-フェネチルカルバモイル)メトキ シーベンジリデンーブタン酸(). 89gを得た。融点1 54~155℃ 300MHz 'H-NMR (CDC1, ppm) 1. 32-1. 70 (8H, m), 2. 15-2. 37 (2H, m), 2. 85 (2H, t, J=7.0H)z), 3, 28-3, 70 (6H, m), 4, 49 (2 H, s), 6. 57 (1H, brs), 6. 86 (2 H, d, J=8. 6Hz), 7. 13-7. 33 (5

H. m), 7. 37 (2H. d. J=8.6Hz),

N (%) H (%) 6.935.59 6. 99 5. 71

7. 85 (1H. s).

 $\times$ q, j=7. 1Hz), 4.36 (2H, s).6.7 4-6. 92 (2H, m), 7. 14-7. 46 (7) 得られたエステル化合物 1.5 g および2 N水酸化ナト リウム水溶液3. 7mLをメタノール37mLに溶解 し、60℃で5時間鏡掉した。反応液を濃縮後、残渣を 希塩酸とクロロホルムに分配し、有機層を飽和食塩水で 洗浄後、硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去し、 残渣をシリカゲルカラムクロマト(展開密媒:クロロボ ルム:メタノール=25:1>で精製し(E)-4-(シスーヘキサヒドロイソインドリン-2-イル)-2 - [4- [ [N-メチル-N-(2-フェニルエチル) ブタン酸(). 81gを得た。融点165~166℃ 300MHz 'H-NMR (CDC1, ppm) 1. 30-1. 70 (8H, m), 2. 16-2. 37  $\{2H, m\}, 2.80-3.04(5H, m), 3.$ 28-3.67(8H, m), 4.48(3H, s),6. 73-6. 94 (2H. m), 7. 14-7. 38  $\{7H, m\}, 7.86(1H, s).$ 

> H (% N (%) + 7.075.47

計算館 71.40

[0154] 実施例93

(E) -4-[2-エトキシカルボニル-4-(シス-ヘキサヒドロイソインドリン-2-イル)-4-オキソ - 1 - ブテニル] フェノキシ酢酸 1. 0.4 g とベンジル アミン0. 27mLをDMF5mLに溶解し、HOBt 0. 42gおよびEDCI・HCIO. 53gを0℃に て加えた。室温で一夜撮評した後、反応液を希塩酸と酢 酸エチルに分配し、有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水 溶液および飽和食塩水で洗浄し、硫酸マグネシウムで乾 燥した。溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマ ト(展開溶媒: 酢酸エチル)で精製し(E)-2-\*[4-[(ベンジルカルバモイル) メトキシ] ベンジリ デン] -4-(シスーヘキサヒドロイソインドリン-2 ーイル) - 4 - オキソブタン酸エチルエステル1:0 g を無色の抽状物として得た。

300MHz 'H-NMR (CDC1, ppm) 1. 32-1. 70 (11H, m), 2. 14-2. 3 7 (2H, m). 3. 35-3. 60 (6H, m), 4. 25 (2H. q, J=7. 1Hz), 4.53-20 4. 59 (4H. m), 6. 87-6. 96 (3H, 元素分析値:CzeHzzNzOzとして

C (%)

実測値 70.42 計算値 70.57

【0155】実施例94

(E)-4-[2-エトキシカルボニル-4-(シス-ヘキサヒドロイソインドリンー2-イル)-4-オキソ -l-ブテニル] フェノキシ酢酸 l. 04gとN-メチ ルベンジルアミン(). 32mLをDMF5mLに溶解 し、HOBtO. 42gおよびEDCI+HC10. 5 3gを0℃にて加えた。室温で一夜攪拌した後、反応液 を奢塩酸と酢酸エチルに分配し、有機層を飽和炭酸水素 ナトリウム水溶液および飽和食塩水で洗浄し、確酸マグ ネシウムで乾燥した。溶媒を図去し、残渣をシリカゲル カラムクロマト(扇関密媒; クロロホルム:メタノー ル=50:1) で精製し(E) -4-(シスーヘキサヒ ドロイソインドリン-2-イル)-2-[4-[(N-メチルベンジルカルバモイル) メトキシ] ベンジリデ ン】-4-オキソブタン酸エチルエステル1.25gを 46 **無色の抽状物として得た。** 

300MHz 'H-NMR (CDC!, ppm) 1. 28-1.  $70 \cdot (11H, m)$ . 2. 14-2. 37 (2H, m), 2, 95 and 2, 98 (3H, s), 3, 35-3, 61 (6H, m), 4, 27-4.30 (2H.m), 4.60 and 4.62 (2H, s), 4, 76 and 4, 78 (2H, 元素分析値: CzaHzaNzOzとして

C (%)

実測値 70.74 7. 195. 55

\*m), 7, 24-7, 37 (5H, m), 7, 46 (2 H. d, J=8.6Hz).7.86(1H, s). 得られたエステル化合物1.0gおよび2N水酸化ナト リウム水溶液3.0mLをメタノール30mLに溶解 し、60℃で5時間操控した。反応波を濃縮後、残渣を 水とクロロホルムに分配し、有機飽和食塩水で洗浄後、 硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去し、残渣をシ リカゲルカラムクロマト(展開恣媒;クロロホルム:メ 19・タノール=25:1) で錯誤し(E)-2-[4-[(ベンジルカルバモイル)メトキシ] ベンジリデン] -4-(シスーヘキザヒドロイソインドリン-2-イ ル) -4-オキソブタン酸(). 768を得た。 融点18 1~1830 300MHz 'H-NMR (CDC1, ppm) 1. 32-1. 70 (8H. m), 2. 16-2. 37 (2H, m), 3. 29-3. 56 (6H, m), 4. 32-4.60 (4H, m), 6.84-6.96 (3 H. m), 7. 23-7. 42 (7H. m), 7. 86 (1H, s).

> H (%) N (%) 6.725.88

6.795.88

\*s). 6.83-7.00(2H, m), 7.14-7. 48 (7H. m), 7. 84 and 7. 87 (1H, s).

得られたエステル化合物1.25gおよび2N水酸化ナ 30 トリウム水溶液 3. 6 m L をメタノール 3 6 m L に溶解 し、60℃で5時間機控した。反応液を濃縮後、残渣を 水とクロロホルムに分配し、有機飽和食塩水で洗浄後、 硫酸マグネシウムで乾燥した。 溶媒を留去し、残選をシ リカゲルカラムクロマト(展開恣葉:クロロホルム:メ タノール=25:1)で錯誤し(E)-4-(シスーへ キサヒドロイソインドリン-2-イル)-2-[4-[(N-メチルベンジルカルバモイル)メトキン] ベン ジリデン] -4-オキソブタン酸()、76gを得た。酸 点145~146℃

300MHz 'H-NMR (CDC!, ppm) 1. 30-1. 70 (8H. m), 2. 16-2. 37 (2H, m), 2.97 and 2.99(3H, s). 3. 27-3. 57 (6H, m), 4. 60 a nd 4.62(2H, s), 4.77 and 4. 79 (2H, s), 6.84-7.02 (2H, m), 7. 16-7. 40 (7H. m), 7. 83 and 7.86 (1H.s).

H (%) N (%) 6. 975. 61

71.00 計算値

6. 995. 71

#### 【() 156】実絡例95

(E) -4-[2-エトキシカルボニルー4-(シスー ヘキサヒドロイソインドリン-2-イル》-4-オキソ - 1 - ブテニル] フェノキシ酢酸 1. ①4gとN - メチ ルアニリン(). 27mLをDMF5mLに溶解し、HO Bt0. 42gおよびEDCI-HC10. 53gを0 でにて加えた。室温で一夜搬掉した後、反応液を希塩酸 と酢酸エチルに分配し、有機層を飽和炭酸水素ナトリウ ム水溶液および飽和食塩水で洗浄し、硫酸マグネシウム 10 リカゲルカラムクロマト(展開溶媒;クロロホルム:メ で乾燥した。溶媒を図去し、残渣をシリカゲルカラムク ロマト(展開溶媒: クロロホルム:メタノール=5 ():1)で精製し(E)-4-(シス-ヘキサヒドロイ ソインドリン-2-イル)-2-[4-[(N-メチル フェニルカルバモイル) メトキシ] ベンジリデン] -4 -オキソブタン酸エチルエステル 1. 16gを無色の抽 状物として得た。

300MHz 'H-NMR (CDCla, ppm) 1. 27-1. 70 (11H, m), 2. 15-2. 3 7 (2H, m), 3, 28-3, 60 (9H, m), 4. 24 (2H, q, J = 7. 1Hz), 4. 21 (2\* 元素分析値:CzeHazNzOzとして

C (%)

C (%)

70.32 実測値 計算値 70.57

### 【0157】実施例96

(E) -4-[2-エトキシカルボニルー4-(シスー ヘキサヒドロイソインドリン-2-イル》-4-オキソ - 1 - ブテニル] フェノキシ酢酸 1. 0 4 gと3 - フェ ニルプロピルアミン(). 36mLをDMF1()mLに溶 39 解し、HOBtO、42gおよびEDC!・HC10. 53gを0℃にて加えた。室温で一夜攪拌した後、反応 液を希塩酸と酢酸エチルに分配し、有機層を飽和炭酸水 素ナトリウム水溶液および飽和食塩水で洗浄し、鞣酸マ グネシウムで乾燥した。溶媒を図去し、残渣をシリカゲ ルカラムクロマト (展開溶媒、酢酸エチル) で精製し (E) -4-(シスーヘキサヒドロイソインドリンー2 - イル〉--4-オキソー2- [4-[(3-フェニル プロビルカルバモイル) メトキシ] ベンジリデン] ブタ ン酸エチルエステル1.4gを無色の油状物として得 た。

300MHz 'H-NMR (CDC1, ppm) 1. 28-1. 70 (11H, m), 1. 80-1. 9 5(2H, m), 2.17-2.37(2H, m), 2. 64 (2H, t, J=7. 4Hz), 3.34-3. 60 (8H. m), 4. 25 (2H, q, J=7. 1Hz), 4. 48 (2H, s), 6. 48-6. 57 (1H, m), 6. 91(2H, d. j=8.6H)元素分析値:C」。H」。N2O。として \*H, s, 6. 77 (2H, d, J=8.6Hz), 7. 22-7. 50 (7H, m), 7. 83 (1H, s).

得られたエステル化合物 1. 15 gおよび2 N水酸化ナ トリウム水溶液3.5mLをメタノール35mLに溶解 し、60℃で5時間機控した。反応液を濃縮後、残渣を 水とクロロホルムに分配し、有機飽和食塩水で洗浄後、 硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去し、残渣をシ タノール=25:1) で錯誤し(E)-4-(シス-へ キサヒドロイソインドリン・2ーイル) -2-「4-【(N-メチルフェニルカルバモイル)メトキシ】ベン ジリデン]-4-オキソブタン酸().26gを得た。融 点143~144℃

300MHz 'H-NMR (CDC1, ppm) 1. 30-1. 70 (8H, m), 2. 15-2. 36 (2H, m), 3, 28-3, 57 (9H, m), 4, 24 (2H, s), 4. 21 (2H, s), 6. 78  $\{2H, d, J=8.6Hz\}, 7.22-7.52$ (7H, m), 7, 83 (1H, s).

H (%) N (%) 6.655.76

6.775.88

 $\times 2$ ), 7. 12-7. 33 (5H, m), 7. 48 (2 H. d, J=8.6Hz). 7.86(1H, s). 得られたエステル化合物 1. 4 g および2 N 水酸化ナト リウム水溶液3. 7mLをメタノール37mLに溶解 し、60℃で5時間機控した。反応液を濃縮後、残渣を、 水とクロロホルムに分配し、有機飽和食塩水で洗浄後、 硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去し、残濫をシ リカゲルカラムクロマト(展開恣媒、クロロボルム:メ タノール=25:1)で錯靆し(E)-4-(シスーへ キサヒドロイソインドリン・2・イル)・4・オキソー 2-[4-[(3-フェニルプロピルカルバモイル) メ トキシ] ベンジリデン] ブタン酸(). 91gを得た。融 点1:15~116℃

300MHz 'H-NMR (CDC), ppm) 1. 30-1. 70 (8H, m), 1. 72-1. 96  $\{2H, m\}, 2.17-2.36(2H, m), 2.$ 65 (2H, t. J=7. 4Hz). 3. 28-3. 5 7 (8H, m), 4, 49 (2H, s), 6, 43-6.57 (1H. m), 6.92 (2H. d. J=8.6Hz), 7. 09-7. 31 (5H. m), 7. 39 (2H, d, J=8.6Hz), 7.85(1H.s).

> H (%) N (%)

実測値 71.23 計算値 71.40

7. 055. 49

7. 195. 55

\*d. J=8.6Hz), 7.55-7.63(2H, m) 7.87(1H, s).8.26(1H, br s).

738

得られたエステル化合物1. 17gおよび2 N水酸化ナトリウム水溶液3. 7 mLをメタノール3 7 mL に溶解し、60℃で5 時間線枠した。反応液を濃縮後、残癌を水とクロロホルムに分配し、有機飽和食塩水で洗浄後、10 硫酸マグネシウムで乾燥した。溶壊を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマト(展開溶媒:クロロホルム:メタノール=25:1)で結製し(E)-4-(シスーへキサヒドロイソインドリン-2-イル)-4-オキソー2-[4-[(フェニルカルバモイル)メトキシ]ベンジリデン]ブタン酸0. 26gを得た。融点173~174℃

300MHz <sup>1</sup>H-NMR (CDC I, ppm) 1. 30-1. 70 (8H, m), 2. 15-2. 36 (2H, m), 3. 30-3. 58 (6H, m), 4. 20 63 (2H, s), 7. 01 (2H, d, J=8. 6H z), 7. 12-7. 47 (5H, m), 7. 56-7. 62 (2H, m), 7. 87 (1H, s), 8. 25 (1H, s).

> H(%) N(%) 6.486.02

> > 6.546.06

ン-2-イル) -4-オキソ-1-ブテニル] フェノキシ] ブタン酸8.4gを得た。 実施例98

(E) -4-[4-[2-エトキシカルボニルー4-(シスーへキサヒドロイソインドリン-2-イル)-4-オキソー1-ブテニル]フェノキシ]ブタン酸1.098とベンジルアミン0.27mLをDMF10mLに溶解し、HOBも0.428およびEDCi・HC! の.53gを0℃にて加えた。 窓温で一夜線拌した後、反応液を希塩酸と酢酸エチルに分配し、有機圏を創和炭酸水素ナトリウム水溶液はよび飽和食塩水で洗透をシリカゲルカラムをロマト(展開溶媒:クロロホルム:メタノール=50:1)で錆製し(E)-2-[4-[3-(ベンジルカルバモイル)プロボキシ]ベンジリデン]-4-(シスーへキサヒドロイソインドリン-2-イル)-4-オキソブタン酸エチルエステル1.3gを無色の油状物として得た。

300MH2 <sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>1</sub>, ppm) シウムで乾燥した。溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカ ラムクロマト (展開溶媒:クロロホルム:メタノール= 50:1) で精製し、(E) -4-[4-[2-エトキ シカルボニル-4-(シス-ヘキサヒドロイソインドリ 50 H. t, J=5.9Hz)、4.25(2H, q, J=

#### [0158] 実施例97

(E) -4-[2-エトキシカルボニル-4-(シス-ヘキサヒドロイソインドリン-2-イル)-4-オキソ - 1 - ブテニル] フェノキシ酢酸 1. () 4 gとアニリン 0. 23mLをDMF5mLに溶解し、HOBt0. 4 2gおよびEDCI・HC10.53gを0℃にて加え た。室温で一夜樹拌した後、反応液を着塩酸と酢酸エチ ルに分配し、有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液な よび飽和食塩水で洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥し た。溶媒を督去し、残渣をシリカグルカラムクロマト (展開密媒: クロロボルム:メタノール=5():1) で錯製し(E)-4-(シス-ヘキサヒドロイソインド リンー2-イル)-4-オキソー2-[4-[(フェニ ルカルバモイル) メトキシ] ベンジリデン] ブタン酸エ チルエステル1.17gを無色の抽状物として得た。 300MHz 'H-NMR (CDCI, ppm) 1. 28-1. 70 (11H, m), 2. 14-2. 4 8 (2H, m). 3. 37-3. 62 (6H, m), 4. 25 (2H. q. J=7. 1Hz), 4. 63 (2 H. s), 6. 99 (2H. d, J=8.6Hz), 7. 12-7: 40 (3H. m), 7. 51 (2H, 元素分析値:Cz, Hz。Nz Ozとして

> C (%) 実測値 69.95

表例値 69.95 計算値 7().11

#### 【0159】原斜製造例10

(E) -4-(シスーへキサヒドロイソインドリン-2 ーイル) -2-(4-ヒドロキシベンジリデン) -4-オキソブタン酸エチルエステル10.7g、炭酸カリウ ム8.28g、4-ブロモブタン酸エチルエステル6. 448をアセトニトリル150mLに溶解し、一夜還癒 した。反応液を濃縮後、水と酢酸エチルに分配し、有機 層を敵和食塩水で洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥し た。溶媒を図去し、残渣をシリカゲルカラムクロマト (展開窓媒:ヘキサン:酢酸エチル=1:1)で 製 し、(E)-4-(シス-ヘキサヒドロイソインドリン -2-イル) -2- [4- (4-エトキシカルボニルブ ロボキシ) ベンジリデン] -4-オキソブタン酸エチル 40 エステル148を抽状物として得た。得られたエステル 化合物をエタノール300mLに溶解し,1N水酸化ナ トリウム水溶液30mLを加え、窒温にて一夜放置し た。反応液を濃縮後、残渣を水に溶解しイソプロビルエ ーテルで洗浄後。1 N塩酸を加えて酸性とした。 祈出す る油状物をクロロボルムで抽出し、有機層を硫酸マグネ シウムで乾燥した。溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカ ラムクロマト(展闘恣雄;クロロホルム:メタノール= 50:1)で錯誤し、(E)-4-[4-[2-エトキ

\*シ]ベンジリデン] -4-(シス-ヘキサヒドロイソイ

300MHz 'H-NMR (DMSO-d6, pp m) 1.22-1.70 (8H, m), 1.88-

2. 40 (6H, m), 3. 16-3. 55 (6H,

(m), 4.00 (2H, t, J=6.3Hz), 4.2

H. d. J=8.6H2). 7. 14-7.32 (5)

7. 67 (1H, s), 8. 38 (1H, t, j=5.

リウム水溶液3.2mLをメタノール32mLに溶解

6 (1H, s), 4, 28 (1H, s), 6, 95 (2

ンドリン-2-イル)-4-オキソブタン酸0.62g

7. 1Hz), 4. 43 (1H, s), 4. 45 (1 H, s, 5, 80-5, 97 (1H, m), 6, 83 (2H, d, j=8.6Hz), 7.22-7.40(5H, m), 7. 40 (2H, d. j = 8. 6H 2), 7. 86 (1H, s). 得られたエステル化合物 1. 3 g および2 N水酸化ナト

· 139

リウム水溶液3.7mLをメタノール37mLに溶解 し、60℃で5時間機拌した。反応液を濃縮後、残渣を 1 N塩酸とクロロホルムに分配し、有機層を有機飽和食 塩水で洗浄後、硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を図 10 H.m.), 7.38(2H.d., J=8.6Hz), 去し、残渣をシリカゲルカラムクロマト(展開溶媒:ク ロロホルム:メタノール=25:1)で精製し(E)-2 - [4 - [3 - (ベンジルカルバモイル) プロポキ \*

元素分析値: C,eH,, N,O,・O. 25H,Oとして

実測値 計算館 70.77

7. 085. 37

5Hz), 12. 37 (1H, brs).

7. 235. 50

【0160】実施例99

(E) -4-[4-[2-エトキシカルボニル-4-(シスーヘキサヒドロイソインドリンー2ーイル) -4 -オキソー1-ブテニル] フェノキシ] ブタン酸1.2 1gとアニリンの、25mしをDMF10mLに溶解。 し、HOBt 0、46gおよびEDCI・HC10、5 8gを0℃にて触えた。室温で一夜攪拌した後、反応液 を希塩酸と酢酸エチルに分配し、有機層を飽和炭酸水素 ナトリウム水溶液および飽和食塩水で洗浄し、硫酸マグ ネシウムで乾燥した。溶媒を図去し、残渣をシリカゲル カラムクロマト (展開密媒: クロロホルム:メタノー ル=50:1)で精製し(E)-4-(シスーペキサビ ドロイソインドリンー2ーイル)-4-オキソー2-[4-[3-(フェニルカルバモイル)プロポキシ]べ ンジリデン] ブタン酸エチルエステル 1. 1gを淡黄色 の油状物として得た。

300MHz 'H-NMR (CDCla, ppm) 1. 33-1. 70 (11H, m), 2. 10-2. 3 7(4H, m), 2. 55(2H, t. J=7. 2H 2), 3.34-3.62(6H, m), 3.96(2H. t, J=6. ()H2), 4. 19 (2H, q. J= 7.  $1H_2$ ), 6. 82(2H, d. J=8.6H)2), 7, 03-7, 34 (3H, m), 7, 37 (2×40 H, s), 12, 37 (1H, brs).

元素分析値: C<sub>24</sub>H<sub>24</sub>N<sub>2</sub>O<sub>1</sub>・0.5H<sub>2</sub>Oとして

6.865.46

C (%) 69.93 実測鏈

> 計算値 69.72

【0161】実施例100

(日) -4-(シスーヘキサヒドロイソインドリン-2 - イル〉 - 2 - 〔4 - 〔2 - (N-メチルアミノ) エト キシ) フェニル] メチル-4-オキソブタン酸エチルエ ステル塩酸塩1.8g、キノリン-2-カルボン酸0.

1 N塩酸とクロロホルムに分配し、有機層を有機飽和食 塩水で洗浄後、硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を図 去し、残渣をシリカゲルカラムクロマト(展開溶媒:ク ロロホルム:メタノール=25:1)で精製し(E)-4-(シスーペキサヒドロイソインドリン-2-イル) -4-オキソー2- [4-[3-(フェニルカルバモイ 30 ル)プロポキシ]ベンジリデン]ブタン酸().87gを 得た。融点204~206℃ 300MHz 'H-NMR (CDC1, ppm) 1H  $-NMR \{DMSO-d_s, ppm\} = 1.22-1.$ 65 (8H, m), 2. 04 (2H, t, J=6.8H 2), 2, 10-2, 33(2H, m), 3, 16-3. 56 (6H, m), 4. 06 (2H, t, j=6. 3Hz), 6. 92-7. 06  $\{3H, m\}$ , 7. 22 -7. 43 (4H, m), 7. 59 (2H, d. j= 7. 6Hz), 7. 67 (1H, s), 9. 93 (1 N (%) H (%)

7.065.61 溶解し、0℃にてHOBtO. 75gおよびEDCI・ HC10、94gを加え、室温にて19時間緩拌した。 反応液を酢酸エチルと水に分配し、有機層を飽和炭酸水 素ナトリウム水溶液および飽和食塩水で洗浄後。硫酸マ グネシウムで乾燥させた。溶媒を減圧緩縮し、得られた 52g、トリエチルアミン1. lmLを丁HF40mL 50 残渣をシリカゲルカラムクロマト(展開溶媒:酢酸エチ

C (%)

70.83

H (%) N {%}

を得た。融点188~190℃

\*H. d. J=8.6Hz). 7.51 (2H, d. J=

7. 8H2), 7. 85 (1H, s), 7. 97 (1 20 H. s). 得られたエステル化合物 1. 1 g および 2 N水酸化ナト

し、60℃で5時間競拌した。反応液を濃縮後、残渣を

\* チルで抽出し、飽和食塩水で洗浄後、硫酸マグネシウム

で乾燥した。溶媒を図去し、残渣をシリカゲルカラムク

ロマト(展開浴媒:クロロホルム:メタノール=95:

5)で精製し(E)-4-(シス-ヘキサヒドロイソイ

ンドリンー2-イル)-2-[4-[2-[N-メチル

(キノリンー2ーイルカルボニル)アミノ ] エトキシ ]

フェニル] メチルー4ーオキソブタン酸1.208を白

(2H, m), 3, 27-3, 56 (9H, m), 4.

02(2H, t. J=6. 7Hz), 4. 29, 4. 3

8 (4H,  $t \times 2$ , J = 6. 7Hz). 6. 81. 6.

7. 37 (2H.  $d\times 2$ , J=8. 6Hz), 7. 57

-7.89(5H, m).8.09(1H, dd. J=

96 (2H,  $d\times2$ , J=8. 6Hz), 7.30,

8. 4, 19. 0Hz). 8. 27 (1H, d. J =

300MHz 'H-NMR (CDC I, ppm)

10 1. 30-1. 69 (8H. m), 2. 17-2. 37

ル)で精製することにより(E) - 4 - (シスーヘキサ ヒドロイソインドリンー2-イル)-2-[4-[2-[N-メチル (キノリン-2-イルカルボニル) アミ ノ] エトキシ] フェニル] メチルー4ーオキソブタン酸 エチルエステル2.0gを白色無定形固体として得た。 300MHz 'H-NMR (CDCI, ppm) 1. 29-1. 68 (11H, m), 2. 17-2. 3 7 (2H, m), 3, 30, 3, 32 (3H, sx 2), 3, 36-3, 61 (6H, m), 4, 02 (2 H. t, J=6. 7Hz). 4. 20-4. 41 (4 H. m), 6. 81, 6. 96 (2H,  $d \times 2$ , j =8. 6Hz), 7. 38, 7. 45 (2H, d×2, J = 8.6 Hz), 7.57-7.89(5H, m), 8.09 (1H. dd, j = 8.4.19.0 Hz) 8. 26 (1H. d, J=8.4H2). 得られたエステル化合物1.6gおよび2N水酸化ナト リウム水溶液9.1mLをメタノール60mLに溶解 し、60℃で2時間機拌した。反応液を濃縮後、残渣を 水に溶解し、クエン酸を加え、析出する油状物を酢酸エ米

元素分析値:C,,H,,N,O,・0、75H,Oとして

C (%)

実測値 69.43

計算値 69.23

【0162】実施例101

特開平9-48779号公報に記載の方法にて合成され る2-[[(1-フェニルエチリデン)アミノ]オキ シ] エタノールり、50g、メタンスルホニルクロリド 0. 23mL およびトリエチルアミン(). 46mLを ジクロロメタン20mLに溶解し一晩放置した。 反応液 を水で洗浄後、鞣酸マグネシウムで乾燥し、濃縮した。 残渣をアセトニトリル20mLに溶解し、(E)-4-(シスーヘキサヒドロイソインドリン-2-イル)-2 - (4-ヒドロキシベンジリデン)- 4-オキソプタン 酸エチルエステル1.0g、炭酸カリウム0、77gを 加え、一晩還流した。反応液を濃縮後、残渣を水と酢酸 エチルに分配し、有機層を硫酸マグネシウムで乾燥し た。溶媒を図去し、残渣をシリカゲルカラムクロマト (展開密媒:ヘキサン:酢酸エチル=2:1)により精 製し(E)~4~(シス~ヘキザヒドロイソインドリン -2-イル)-4-オキソ-2-[4-[2-[[(1 49 1.30-1.70(8H.m), 2.16-2:36 -フェニルエチリデン} アミノ] オキシ] エトキシ] ベー ンジリテン] - ブタン酸エチルエステル(). 9gを得 た。

300MHz 'H-NMR (CDCI, ppm) 1. 30-1. 70 (11H, m), 2. 15-2. 3 7 (5H, m), 3, 34-3, 60 (6H, m), 4. 30 (2H, q, J = 5,  $OH_2$ ), 4. 54 (2%

元素分析値:Cz.e.Hz.e.Nz.Oz - 0. 2.5 Hz.Oとして

C (%)

70.55 実測值

H (%) N (%) 6. 965. 59

H (%) N {%}

8. 4H2).

色無定形固体として得た。

6. 877. 19 6. 637. 57 ※H. t, J=5. 0Hz). 6. 95 (2H, d. J= 8. 6Hz), 7. 32-7. 46 (5H, m), 7. 59-7.68(2H, m), 7.86(1H, s). 得られたエステル化台物の、9gおよび1N水酸化ナト リウム水溶液5.2mLをメタノール25mLに溶解 し、60℃で4時間機拌した。反応波を濃縮後、幾渣を 水に溶解しクエン酸で酸性とし、析出する油状物をクロ ロホルムで抽出し、飽和食塩水で洗浄後、硫酸マグネシ ウムで乾燥した。溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカラ ムクロマト(展開密媒:クロロボルム:メタノール=2 5:1)で精製し(E)-4-(シス-ヘキサヒドロイ ソインドリン-2-イル) -4-オキソ-2-[4-[2-[[(1-フェニルエチリデン)アミノ]オキ ・シ] エトキシ] ベンジリデン] ーブタン酸(0...67gを 得た。融点177~178℃ 300MHz 'H-NMR (CDC 12, ppm) (5H, m), 3, 25-3, 57 (6H, m), 4. 30 (2H, q. J=5. 0Hz), 4. 54 (2H, t. j = 5.0 Hz), 6.96 (2H, d, j = 8. 6Hz), 7. 30 (2H. d, J=8.6Hz), 7. 33-7. 46 (3H. m), 7. 59-7. 68 (2H, m). 7. 82 (1H, s).

計算値 70.35

[0163]実施例102

 $2 - \{ [[1 - (2 - U) \cup U) \times J \cup J] \}$ オキシ] エタノール1.8g、メタンスルホニルクロリ ド1. 3g、およびトリエチルアミン1. 7mしをジク ロロメタン50mLに溶解し一晩放置した。反応液を水「 で洗浄後、硫酸マグネシウムで乾燥し、濃縮した。残渣 をアセトニトリル100mLに溶解し、(E)-4-(シスーヘキサヒドロイソインドリン-2-イル)-2 - (4-ヒドロキシベンジリデン)-4-オキソプタン 10 酸エチルエステル3.6g、炭酸カリウム1.7gを加 え、一晩還流した。反応液を濃縮後、残渣を水と酢酸エ チルに分配し、有機圏を飽和食塩水で洗浄後、硫酸マグ ネシウムで乾燥した。溶媒を図去し、残渣をシリカゲル カラムクロマト (展開密媒: ヘキサン: 酢酸エチル= 2:1)により舗製し(E)-4-(シス-ヘキサヒド ロイソインドリンー2ーイル》ー4ーオキソー2ー[4 - [2-[[[1-(2-ビリジル) エチリデン] アミ ノ] オキシ] エトキシ] ベンジリデン] - ブタン酸エチ ルエステル4 2gを淡黄色油状物として得た。 300MHz 'H-NMR (CDC1, ppm) 1. 32-1.  $72\{11H, m\}, 2$ . 20-2. 4 2(5H, m), 3.40-3.53(6H, m), 4. 24-4. 38 (4H, m), 4. 62 (2H, t. J = 6.7 Hz), 7. 00 (2H, d, J = 8. \*元素分析値:CzsHz,N,O,として

C (%)

実測値 68.11 計算値 68.41

【0164】実施例103

特開平9-48779号公報に記載の方法にて合成され る2 - [[ (フェニルメチレン) アミノ] オキシ] エタ ノール 1. 7g、メタンスルポニルクロリド 1. 4g、 およびトリエチルアミン2、2面孔をジクロロメタン5 Om Lに溶解し一晩放置した。反応液を水で洗浄後、硫 酸マグネシウムで乾燥し、濃縮した。残渣をアセトニト リル100mlに溶解し、(E)-4-(シス-ヘキサ ヒドロイソインドリンー2ーイル) -2- (4-ヒドロ キシベンジリデン》-4-オキソブタン酸エチルエステ ル2. 9g、炭酸カリウム2. 2gを加え、6時間還流 40 した。反応液を濃縮後、残渣を水と酢酸エチルに分配 し、有機層を飽和食塩水で洗浄後、鞣酸マグネシウムで 乾燥した。溶媒を図去し、残渣をシリカゲルカラムクロ マト(展開密媒:ヘキサン:酢酸エチル=1:1)によ り精製し(E)-4-(シス-ヘキサヒドロイソインド リン-2-イル) -4-オキソ-2-[4-[2-[[(フェニルメチレン)アミノ]オキシ]エトキシ] ベンジリデン]-ブタン酸エチルエステル2.8gを談 黄色油状物として得た。

300MHz <sup>1</sup>H-NMR (CDC1<sub>2</sub>, ppm)

7. 025. 66

\*6H2), 7. 28-7. 34(1H, m), 7. 47  $\{2H, d, j=8.6Hz\}, 7.71\{1H, d\}$ t, J = 1.8, 7.7Hz, 7.90-7.97 (2H, m), 8, 62-8, 67(1H, m). 得られたエステル化合物4.2gおよび2N水酸化ナト リウム水溶液24mLをメタノール200mLに溶解。 し、60℃で3時間鏡掉した。反応液を濃縮後、残渣を 水に溶解しクエン酸で酸性とし、析出する油状物を酢酸 エチルで抽出し、飽和食塩水で洗浄後、硫酸マグネシウ ムで乾燥した。溶媒を図去し、析出する固形物を濾取す るととにより(E)-4-(シスーヘキサヒドロイソイ ンドリン-2-イル》-4-オキソ-2-[4-[2-[[[]-(2-ビリジル) エチリデン] アミノ] オキ シ] エトキシ] ベンジリデン] -ブタン酸2.8gを白 色粉末結晶として得た。融点 155~157℃ 300MHz <sup>1</sup>H-NMR (CDC I<sub>2</sub>, ppm) 1. 48-1.74 (8H, m), 2.25-2.43 (5 H. m), 3. 37-3. 60(6H. m), 4. 38 $\{2H, t, j=6, 7Hz\}, 4, 65\{2H, t,$ J=6.7Hz), 7.02 (2H, d, J=8.6H2), 7, 30-7, 37 (1H, m), 7, 40 (2 H. d, J=8. 6Hz). 7. 74 (1H, dt, J =1.8, 7.7Hz, 7.90-7.98(2H)m), 8, 66-8, 69 (1H, m).

> H (%) N (%) 6. 758. 48 6. 778. 55

1. 36-1. 73 (11H, m),2. 22-2. 4 3 (2H, m), 3. 41-3. 57 (6H, m), 4. 27-4. 39 (4H, m), 4. 58 (2H, t, J=6. 7Hz), 7. 00 (2H, d, J=8. 6Hz), 7. 40-7. 52 (5H, m), 7. 60 -7. 67 (2H, m), 7. 93 (1H, s), 8. 20 (1H, s).

得られたエステル化合物2.8 g および2 N水酸化ナトリウム水溶液17m L をメタノール170 m L に溶解し、60℃で3時間鍵搾した。反応液を濃縮後、残渣を水に溶解しクエン酸で酸性とし、析出する油状物をクロロホルムで抽出し、飽和食塩水で洗浄後、硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去し、析出する箇形物を練取することにより(E)-4-(シスーペキサヒドロイソインドリン-2-イル)-4-オキソ-2-[4-[2-[[(フェニルメチレン)アミノ]オキシ]エトキシ]ベンジリデン]-ブタン酸1.75gを白色粉末結晶として得た。融点137~139℃300MH2 \*H-NMR(CDC1, ppm)1.

300MHz 'H-NMR (CDC1, ppm) 1. 39-1.77(8H, m),2.28-2.41(2 50 H. m), 3.32-3.53(6H, m), 4.36

 $\{2H, t, j=6.7Hz\}, 4.59\{2H, t,$ J=6. 7Hz), 7. 02 (2H, d, J=8. 6H z). 7. 32-7. 38 (2H, m), 7. 42- \* 元素分析値: Czs.Hzz Nz Ozとして

C (%)

70.35 **事測館** 70.57

#### 【0165】実施例104

2-[[フェニル(2-ビリジル)メチレン]アミ ノ] オキシ] エタノール2. 6 g、メタンスルホニルク '16 67-8. 72 (1 H, m)。 ロリド1.5g. およびトリエチルアミン2.2mLを ジクロロメタン50m上に溶解し一晩放置した。反応液 を水で洗浄後、硫酸マグネシウムで乾燥し、濃縮した。 残渣をアセトニトリル100mLに溶解し、(E)-4 - (シスーヘキサヒドロイソインドリン-2-イル) -2-(4-ヒドロキシベンジリデン)-4-オキソブタ ン酸エチルエステル3.9g、炭酸カリウム3.0gを 加え、5時間返流した。反応液を濃縮後、残渣を水と酢 酸エチルに分配し、有機層を飽和食塩水で洗浄後、硫酸 マグネシウムで乾燥した。溶媒を図去し、残渣をシリカ 20 ゲルカラムクロマト(展開溶媒:ヘキサン:酢酸エチル = 1:1) により精製し(E) - 4 - (シスーヘキサヒ ドロインインドリンー2-イル》-4-オキソー2-[4-[2-[[フェニル (2-ビリジル) メチレ ン] アミノ] オキシ] エトキシ] ベンジリデン] -ブタ ン酸エチルエステル4.0gを換費色油状物として得 te.

300MHz 'H-NMR (CDC 11, ppm) 1. 35-1. 80 (11H, m), 2. 23-2. 4 3 (2H, m), 3, 42-3, 67 (6H, m), 4. 28-4. 41 (4H. m), 4. 65 (2H, t. j=6.7Hz), 6.98(2H, d,  $j=8. \times$ 元素分析値:C,,,H,,,N,O,として

C (%)

実測値 71.43 計算値 71.59

## [0166]実施例105

(E) -4-(シスーヘキサヒドロイソインドリン-2 - イル)- 2 - (4 - ヒドロキシベンジリデン)- 4 -オキソブタン酸エチルエステル1.78、トリフェニル ホスフィン1.6g、ジエチルアゾジカルボキシラート 1. 1gをTHF30mLに溶解し、室温にて(5-x チルー2-(2-ジメチルアミノフェニル)-4-オキ サブリル) エタノール1. 2gおよびトリエチルアミン 1. 7mLを加え、27時間機拌した。反応液を機縮 後、残渣をシリカゲルカラムクロマト(展開密媒:ヘキ サン:酢酸エタル=3:2)で精製することにより (E) -4-(シス-ヘキサビドロイソインドリン-2 ーイル) -2- [4- [2- [5-メチル-2- (2\*7.48(3H.m), 7.62-7.68(2H, m). 7. 87 (1H, s), 8. 21 (1H. s).

> H (%) N (%) 6.8 5.75 6. 775. 88

\*6Hz), 7. 31-7. 55 (8H. m), 7. 71 -7.82(2H, m), 7.93(1H, s), 8.

得られたエステル化合物4.0gおよび2N水酸化ナト リウム水溶液21mLをメタノール210mLに溶解 し、60℃で3時間撹拌した。反応液を濃縮後、残渣を 水に溶解しクエン酸で酸性とし、析出する抽状物をクロ ロホルムで抽出し、飽和食塩水で洗浄後、硫酸マグネシ ウムで乾燥した。 溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカラ ムクロマト(展開溶媒:クロロホルム:メタノール= 9 8:2) により錯製し、(E) -4-(シスーヘキサヒ ドロイソインドリンー2ーイル》-4-オキソー2-【4-【2-【【【フェニル(2-ピリジル)メテレ ン] アミノ] オキシ] エトキシ] ベンジリデン] - ブタ ン酸1.80gを白色粉末結晶として得た。融点112 ~1140

300MHz 'H-NMR (CDC1, ppm) 1. 30-1. 68 (8H. m),2. 17-2. 33 (2H, m), 3, 28-3, 57 (6H, m), 4. 31 (2H, t. J=6. 7H2), 4. 59 (2H, t. j=6. 7Hz), 6. 92 (2H, d, j=8. 6Hz), 7. 26-7. 49 (8H. m), 7. 63 -7. 75 (2H, m), 7. 83 (1H, s), 8. 61-8.68 (1H, m).

H (%) N (%)

6.387.46

6. 377. 59

シ] ベンジリデン] -4-オキソブタン酸エチルエステ ル1.4 gを無色抽状物として得た。

300MHz 'H-NMR (CDC!, ppm) 1. 28-1. 69 (11H, m),2. 18-2. 3 9 (5H, m), 2, 71 (6H, s), 3, 00 (2 H. t, J=6.7Hz): 3.36-3.60(6 H. m), 4. 20-4. 33 (4H. m), 6. 87 -7. 03 (4H, m), 7. 27-7. 35 (1H, m), 7, 41 (2H, d, J=8, 6H2), 7, 6 9(1H, ad. J=1.7, 7.7Hz), 7.86(1H, s).

得られたエステル化合物 1. 4g および2N水酸化ナト リウム水溶液で、2mLをメタノールで0mLに溶解 ジメチルアミノフェニル)-4-オキサゾリル]エトキ 50 し、60℃で5時間緩搾した。反応液を濃縮後、残渣を

水に溶解し、クエン酸を加え、析出する油状物を酢酸エ チルで抽出し、飽和食塩水で洗浄後、硫酸マグネシウム で乾燥した。溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカラムク ロマト(展開溶媒:クロロホルム:メタノール=98: 2)で精製し(E) -4-(シスーヘキサヒドロイソイ ンドリン-2-イル》-2-[4-[2-[5-メチル -2-(2-ジメチルアミノフェニル)-4-オキサゾ リル]エトキシ]ベンジリデン]-4-オキソブタン酸 75gを淡黄色無定形固体として得た。

\*300MHz 'H-NMR (CDC!, ppm) 1. 31-1. 67 (8H. m), 2. 16-2. 33 (2H, m), 2. 38 (3H, s), 2. 87 (6 H, brs), 3. 03 (2H, t. J=6.7Hz), 3.30-3.54 (6H, m), 4.31 (2 H. t, J = 6.7Hz), 6.90(2H, d, J =8. 6Hz), 6. 99-7. 11 (2H, m), 7. 29-7. 42 (3H, m), 7. 73-7. 78 (1 H, m, 7. 84 {1H, s}.

元素分析値: C,,,H,,N,O,・1.5H,Oとして

C (%)

67.64 実測値

67.79 計算値

H (%) N (%) 6.866.92

【0167】実施例106

特開平9-48779号公報に記載の方法にて合成され 、る2 - [ [ [ 1 - (3 -ビリジル) エチリデン] アミ ノ]オキシ]エタノール1.0g、メタンスルホニルク ロリドロ、7g、およびトリエチルアミンロ、93mL をジクロロメタン40mLに溶解し一晩放置した。反応 液を水で洗浄後、硫酸マグネシウムで乾燥し、濃縮し た。残渣をアセトニトリル60mLに溶解し、(E)-4-(シスーヘキサヒドロイソインドリンー2-イル)。 -2-(4-ヒドロキシベンジリデン)-4-オキソブ タン酸エチルエステル2. 0g、炭酸カリウム1.5g を加え、一晩返流した。反応液を濃縮後、残渣を水と酢 酸エチルに分配し、有機層を飽和食塩水で洗浄後、硫酸 マグネシウムで乾燥した。溶媒を図去し、残渣をシリカ ゲルカラムクロマト(展開溶媒:酢酸エチル)により精 製し(E)-4-(シスーヘキサヒドロイソインドリン -2-イル}-4-オキソ-2-[4-[2-[[1 30 300MHz 1H-NMR(CDC!1, ppm) - (3-ピリジル)エチリデン] アミノ] オキシ] エト キシ] ベンジリデン] - ブタン酸エチルエステル2.5 でを褐色油状物として得た。

300MHz 'H-NMR (CDC1, ppm) 1. 35-1. 74 (11H, m), 2. 22-2. 4 2(5H, m), 3.42-3.67(6H, m), 4. 27-4. 39 (4H. m), 4. 62 (2H, t. j=6.  $7H_2$ ), 7. 00 {2H, d, j=8. 6Hz), 7. 33-7. 39 (1H. m), 7. 49%

元素分析値:C2.H2,N,O: 0.25H2Oとして C (%)

> 67.70 実測値

67.79 計算鏈

【0168】実施例107

特開平9-48779号公報に記載の方法にて合成され る2-[[[]-[4-(2-ピリジル) フェニル] エ チリデン] アミノ] オキシ] エタノール()、9()g、メ タンスルポニルクロリド()。44g、およびトリエチル アミン(). 59 m L をジクロロメタン4() m L に溶解し 一晩放置した。反応液を水で洗浄後、臓臓マグネシウム 50 塩水で洗浄後、臓臓マグネシウムで乾燥した。溶媒を図

7. 247. 19  $\times$  (2H, d, J=8.6Hz), 7.92 (1H. s), 8. 01 (1H, dt, J=1.6, 8. 0H 2), 8, 65 (1H, dd, J=1..6, 4, 8H z), 8. 93 (1H, dd, J=0, 5, 2. 1H 2).

得られたエステル化合物2.5gおよび2N水酸化ナト 20 リウム水溶液14.5 m L をメタノール 150 m L に溶 解し、60℃で3時間機針した。反応液を濃縮後、残渣 を水に溶解しクエン酸で酸性とし、折出する油状物を酢 酸エチルで抽出し、飽和食塩水で洗浄後、硫酸マグネシ ウムで乾燥した。溶媒を留去し、析出する固形物を遮取 することにより(E)-4-(シス-ヘキサヒドロイン インドリンー2 - イル) - 4 - オキソー2 - [4 - [2 [[]-(3-ピリジル)エチリデン]アミノ]オ キシ] エトキシ] ベンジリデン] -ブタン酸1. 72g を淡黄色粉末結晶として得た。融点120~122℃ 1. 37-1. 7.5 (8H, m), 2. 23-2. 42 (5H, m), 3. 38-3. 63 (6H, m), 4. 37 (2H, t. J=6. 7Hz), 4. 63 (2H, t. J=6.7H2), 7. 02 (2H, d, J=8. 6Hz), 7. 37-7. 48 (3H. m), 7. 94  $\{1H, s\}, 8.05(1H, dt, J=1.6,$ 8. 0Hz), 8. 68 (1H, dd. J = 1. 6, 4. 8H2), 8. 96 (1H, dd. J=0. 5, 2. 1H2).

> H (%) N {%}

> > 6.618.24

6.818.47

で乾燥し、濃縮した。残渣をアセトニトリル40mLに 溶解し、(E)-4-(シスーヘキサヒドロイソインド リン-2-イル)-2-(4-ヒドロキシベンジリデ ン)-4-オキソブタン酸エチルエステル1.3g、炭 酸カリウム1.りgを加え、一晩還流した。反応液を濃 縮後、残渣を水と酢酸エテルに分配し、有機層を飽和食

300MH2 <sup>1</sup>H-NMR (CDC1<sub>2</sub>, ppm)
1. 34-1. 74 (11H, m), 2. 21-2. 4
1 (5H, m), 3. 41-3. 66 (6H, m), 10
4. 31 (2H, q, J=7. 1Hz), 4. 38 (2H, t, J=6. 7Hz), 4. 63 (2H, t, J=6. 7Hz), 7. 02 (2H, d, J=8. 6H 2), 7. 28-7. 33 (1H, m), 7. 49 (2H, d, J=8. 6Hz), 7. 79-7. 87 (4H, m), 7. 93 (1H, s), 8. 04-8. 11 (2H, m), 8. 74-8. 78 (1H, m).
(2H, m), 8. 74-8. 78 (1H, m).
(2H, m), 8. 74-8. 78 (1H, m).
(56 かたエステル化合物1. 7 いおよび2 N水酸化ナトリウム水溶液8. 6 mLをメタノール100 mLに溶解し、60 ℃で3 時間線持した。反応液を濃縮後、緩縮を\*20

元素分析値: C<sub>2</sub>,H<sub>2</sub>,N,O<sub>1</sub>・0.5 C<sub>4</sub>H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>として

. C (%)

実測値 70.76 計算値 70.68

【0169】実施例108

2 - [[[1 - (2 - ビリジル) エチリデン] アミン]オキシ] エタノール0. 76g、メタンスルホニルクロ リドロ、538、およびトリエチルアミンロ、71mL をジクロロメタン30mLに溶解し一晩放置した。反応 液を水で洗浄後、硫酸マグネシウムで乾燥し、緩縮し た。残渣をアセトニトリル60mLに溶解し、(E)-4-(アゾナン-1-イル)-2-(4-ヒドロキシベ ンジリデン》-4-オキソブタン酸エチルエステル1. 5g、炭酸カリウム1.2gを加え、一晩還流した。反 応液を濃縮後、残渣を水と酢酸エチルに分配し、有機層 を飽和食塩水で洗浄後、鞣酸マグネシウムで乾燥した。 密媒を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマト (展開 溶媒:ヘキサン:酢酸エチル=3:1)により精製し (E)-4-(アゾナン-1-イル)-4-オキソー2 - [4-[2-[[[1-(2-ビリジル) エチリデ ン] アミノ] オキシ] エトキシ] ベンジリデン] - ブタ ン酸エチルエステル1.6gを淡黄色抽状物として得 72.

300MHz <sup>1</sup>H-NMR (CDC1, ppm) 1. 38 (3H, t, J=7, 1Hz), 1. 57-1. 94 (12H, m), 2. 41 (3H, s), 3. 50-3. 55 (6H, m), 4. 27-4. 41 (4H, m), 4. 64 (2H, t, J=6, 7Hz), 7. 00 (2H, d, J=8, 6Hz), 7. 29- × H(%) N(%) 6.756.79

6.766.87

\*7. 37 (1H. m), 7. 41 (2H, d, J=8. 6Hz), 7. 69-7. 77 (1H. m), 7. 89
-7. 98 (2H, m), 8. 64-8. 69 (1H, m).

得られたエステル化合物1.6 g および2 N 水酸化ナトリウム水溶液9.2 m L をメタノール 9 2 m L に溶解し、60 ℃で3 時間機拌した。反応液を濃縮後、残渣を水に溶解しクエン酸で酸性とし、析出する抽状物を酢酸エチルで抽出し、飽和食塩水で洗浄後、硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を図去し、残渣をシリカゲルカラムクロマト(展開溶媒:クロロホルム:メタノール=97:3)で精製し(E)-4-(アゾナン-1-イル)-4-オキソー2-[4-[2-[[1-(2-ピリジル)エチリデン]アミノ]オキシ]エトキシ]ベンジリデン]-ブタン酸1.6 g を白色無定形固体として得た。

300MHz <sup>1</sup>H-NMR (CDCI<sub>2</sub>, ppm) 1. 52-1. 95 (12H, m) ,2. 42 (3H, s) ,3. 44-3. 67 (6H, m) ,4. 38 (2H, t, J=6. 7Hz) ,4. 65 (2H, t, J=6. 7Hz) ,7. 02 (2H, d, J=8. 6Hz) ,7. 31-7. 42 (3H, m) ,7. 75 (1H, dt, J=1. 7, 7. 7Hz) ,7. 92-7. 99 (2H, m) ,8. 66-8. 72 (1H, m) .

150
\* 水化溶解しクエン酸で酸性とし、析出する油状物を酢酸エチルで抽出し、飽和食塩水で洗浄後、硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマト(展開溶媒:クロロホルム:メタノール=98:2)で精製し(E)-4-(シスーヘキサヒドロイソインドリン-2-イル)-4-オキソ-2-[4-[2-[[1-[4-(2-ビリジル)フェニル]エチリデン]アミノ]オキシ]エトキシ]ベンジリデン]ーブタン酸1、19gを白色粉末結晶として得た。融点10133~135℃

133~135°C
300MH2 1H-NMR (CDC1, ppm)
1. 31-1. 69 (8H. m), 2. 17-2. 35 (5H, m), 3. 29-3. 57 (6H, m), 4. 32 (2H, t. J=6. 7Hz), 4. 57 (2H, t. J=6. 7Hz), 6. 97 (2H, d, J=8. 6Hz), 7. 23-7. 30 (1H. m), 7. 34 (2H, d, J=8. 6Hz), 7. 73-7. 82 (4H, m), 7. 86 (1H, s), 7. 97-8. 64 (2H, m), 8. 70-8. 76 (1H. m),

元素分析値:C2.6H2, N, O, ・0.5H, Oとして

C (%)

実測値 66.90 計算値 66.91 H (%) N (%)

6. 978. 27 7. 228. 36

【0170】実施例109

(E) - 4 - (7% + 2) - 1 - 4 + 1 - 2 - (4 - 1) - 2 - (4 - 1)ロキシベンジリデン》-4-オキソプタン酸エチルエス テル12.4g.トリフェニルホスフィン11.3g、 ジエチルアゾジカルボキシラート7.5gをTHF20 Omilに溶解し、窒温にて2-(5-メチル-2-フェ ニルー4ーオキサゾリル)エタノール7.0gおよびト リエチルアミン12mLを加え、2時間機拌した。反応 液を濃縮後、残渣をシリカゲルカラムクロマト(展開密 娘;ヘキサン:酢酸エチル=2:1)で精製することに より(E)-4-(アゾナン-1-イル)-2-[4-[2-(5-メチルー2-フェニルー4ーオキサゾリ ル) エトキシ] ベンジリデン] -4-オキソプタン酸エ チルエステル11.2gを無色抽状物として得た。得ら れたエステル化合物11.2gおよび2N水酸化ナトリ ウム水溶液62mLをメタノール620mLに溶解し、 60°0で3時間攪拌した。反応液を濃縮後、残渣を水に\*29

元素分析値:C., H., N.O. として

C (%)

実測値 72.42

計算値 72.07

【①171】上記の原料製造例および実施例で得られる 化合物の構造式は下記化19-化34に示す通りである。

\* 溶解し、クエン酸を加え、新出する油状物を酢酸エチルで抽出し、飽和食塩水で洗浄後、硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマト(展開溶媒:クロロホルム:メタノール=97:3)で舗製し(E)-4-(アゾナン-1-イル)-2-[4-[2-(5-メチル-2-フェニルー4-オキサ10 ゾリル)エトキシ]ベンジリデン]-4-オキソブタン酸7.6gを白色粉末結晶として得た。融点149~151℃

300MHz 'H-NMR (CDC!, ppm)
1. 46-1. 88 (12H, m),2. 37 (3H.
s), 2. 99 (2H, t, J=6. 7Hz), 3. 4
0-3. 60 (6H, m), 4. 26 (2H, t, J=6. 7Hz), 6. 89 (2H, d, J=8. 6Hz), 7. 31 (2H, d, J=8. 6Hz), 7. 3
8-7. 47 (3H, m), 7. 89 (1H, s),
7. 95-8. 01 (2H, m).

H(%) N(%)

7. 0 5. 31

7. 025. 42

[0172] [化19] 153 原料取选例 1

突距例1

英語992

突旋探3

奥施姆4

実施河5

卖施例6

失落到7

[0173]

[(620]

155

实施例8

原科製造例2

原料製造例3

原科製造例4

原料認過例 6

原料型运阀 8

突腕列9

原料塑造例7

[0174]

[1621]

多過例10

EL COM H

实验例11

E COLH H

**奥**海网12

EL CO2H

英越例13

E. O. CO'R

主席例14

EL COPH COPH

実施列15

実施例16

E COOH H

**実施例17** 

EI COEH

[0175]

49 [fb22]

159 実施例18

実施例19

実施例20

英原列21

**突施例2**2

**实施列23** 

奖版例24

[0176]

[ft23]

特闘2000-344748

162

161 実施列2 5

実施例26

卖脑网27

夹脑例28

更规则29

真顶例30

实施例37

実施例32

[0177]

[化24]

<u>1</u>63 実施例 3 3

実施例34

実施例35

実施例36

医阴型造例8

夹施例37

実施例38

実施例39

[0178]

[125]

<u>1</u>65 実施例4 0

実施例41

**実施例42** 

实施例43

实施例4 4

奥竝例45

**突施例46** 

突旋例47

[0179]

[ft26]

原料製造例9

実施例48

実施例49

実施例50

実施例51

実施例52

実施例53

実施例54

[0180]

【化27】

169 実施例S 5

実施例56

完整例5?

**実施例5**8

夹腕例5 9

美轭例66

实验例6 1

[0181]

49 [128]

171 実施例62

実施例63

実施例64

**実施列65** 

実施例66

実施例67

[0182]

49 [ft29]

173 実施例68

宾施例6.9

**東蚯射70** 

実施例71

实施例72

突縮例78

東施朗74

[0183] [#30]

176

実施例75

175

**実施例76** 

実施例77

実施例78

実施例で 9

元实施例80

実施例8 1

[0184] [(£31] 実施例8.2

実施例83

実施例84

赛旋例85

20 実施例 8.6

突旋倒87

30 突旋例8.8

突距例8.9

49 [0185]

[4t32]

(90)

[0186] [1233] 特闘2000-344748

178

#### **支緬例9** 1

### **党遊例92**

### 英龍例93

### 実施例94

### 支殖例95

# 実施例96

10

29

30

40

179

実施例97

原料製造例10

実施例98

実施例99

実施例100

実施例101

実施例102

[0187]

40 [fk34]

突旋例108

英遊網104

突旋例 ( 0 5

実施例106

**吴雄的107** 

実施例108

実施例109

【0188】実施例1の化合物の、6部、乳糖25部、結晶セルロース35部およびコーンスターチ3部とをよく混和したのち、コーンスターチ2部で製した結合剤とよく練合した。この総合物を16メッシュで篩過し、オーブン中50℃で乾燥後、24メッシュで篩過する。ここに得た総合物体とコーンスターチ8部、結晶セルロース11部およびタルク9部とをよく混合したのち、圧搾打錠して1錠当たり有効成分の、5mg含有の錠剤を得た。

製剤処方例2

実施例1の化合物1.0mgと塩化ナトリウム9.0mgを注射用水にて溶解し、滤過して発熱物質を除去し、 滤液を無菌下にアンブルに移し、殺菌後、溶融密封する ことにより有効成分1.0mg含有注射剤を得た。

【10189】実験例1:HIT-T15細胞(瞬8細胞 株)に対するインスリン分並促造作用

HIT-T15細胞 (5×10\*細胞/mL)を、4穴 培養プレートで10%年胎児血清を含む培地 (RPM i 1640)を用いて3日間インキュベーター内 (37

50 ℃ 5% CO2) で培養した。細胞を0.2% ウシ血

清アルブミン (BSA) を含むKrebs-Ringe r becarbonate buffer (0.2% BSA/KRBB) で2回洗浄後、37℃、30分間 プレインキュベートした。ついで16.7 mmo!/ Lのグルコースと試験化合物を含むり、2% BSA/ KRBBで37℃、60分間インキュベートした。細胞 上清を回収し、エンザイムイムノアッセイキット(レビ スインスリンキット、シバヤギ》でインスリン量を定置 した。化合物群のインスリン分泌量はセナグリニド(1 した時の相対活性で表した(表1)。

【0190】実験例2:3T3-L1細胞(脂肪細胞 株)に対する脂肪細胞分化促進作用(インスリン抵抗性) 改善作用》

3T3-L1細胞(1×101細胞/mL)を、24穴 コラーゲンコートプレートで10%牛胎児血清を含むダ\*

\*ルベッコ改変イーグル総地(DMEM)を用いてコンフ ルエントになるまでインキュベーター内(37°C,5%) CO2)で培養した。培地を吸引除去し、10μg/m Lインスリン、2、5ug/mLデキサメタゾンおよび 0. 5mmo1/L 3-イソプチル-1-メチルキサ ンチンを含むDMEMで2日間培養後、インスリンを加 えたDMEMに替えてさらに2日間培養し、その後DM EMのみで4~5日間絶費を続けた。試験化合物は分化 開始時より添加した。細胞をリン酸緩衝液で2回洗浄。 0μmo!/し)によるインスリン分泌費を100%と 10 後、ソニケーションにより細胞を破砕し、液中のトリグ リセライド登をトリグリセライドE-テストワコー(布 光純薬) を用いて定置した。化合物群のトリグリセライ 下増加置はピオグリタゾン(1 μm o 1/1)によるト リグリセライド量を100%とした時の相対活性で表し た(表1)。

[0191]

	表1		
化台物	インスリン分泌促進作用	脂肪細胞分化促進作	
(実施例番号)	(%)	(%)	
4.2	1 4 5	1 0 3	
6.5	110	8 4	
6 6	119	8.5	
6 7	97	92	
6 9	140	94	
ビオグリタゾン	10	100	
セナグリニド	100	6	

【0192】実験例3:鑑尿病動物(GKラット)にお ける血糖低下作用(糖負荷試験)

- 一晩(約16時間)絶食処置した雑性GKラットに、
- 5%ヒドロキシプロビルメチルセルロース(HPM 30)
- C) に懸濁した化合物を経口投与した。5分後にブドウ 糖(1g/kg)を経口役与し、投与後30分、60
- 分、120分および180分後に採血した。血液は尾静 脈より採取し、小型電極式血糖測定機器アントセンスII (バイエル・三共)を用いて血糖値を測定した。
- 【Ol93】実験例4:Zucker fattyラッ トにおける血艦低下作用(艦負荷試験)

雄性Zucker fattyラットに、0.5%HP MCに懸濁した化合物を?日間反復経□投与した。一晩 絶食処置後、ブドウ糖(2g/kg)を経口投与し、投※40 ても有用である。

※与後30分、60分、120分および180分後に採血 した。血液は尾静脈より採取し、小型電極式血緩測定機 器アントセンスII(バイエル・三共)を用いて血緩値を 測定した。

## [0194]

【発明の効果】本発明の一般式(!)の化合物はインス リンの分泌促進作用およびインスリン抵抗性改善作用を 有し、すぐれた血糖低下作用および脂質低下作用を示す ことから糖尿病及び高脂血症の予防または治療薬として 有用であるばかりでなく、鑑尿病合併症(例えば網膜 症、腎症、白内障、冠動騒疾患など)や動脈硬化症の予 防または治療薬としても有用である。さらには、リウマ チなどの自己免疫疾患や癌などの予防または治療薬とし

#### フロントページの続き

(51)Int.Cl.'	i	緣別記号	Fi		ラーマコード(参考)
A 6 1 K	31/423	•	A61K	3 <u>1</u> /423	
•	31/427			3 <u>1</u> /427	
	31/428			31/428	
	31/44			3 <u>1</u> /44	
	31/4427			31/4427	

```
31/4439
                                                                   31/4439
             31/444
                                                                  31/444
             31/454
                                                                   31/454
             31/4545
                                                                   31/4545
             31/4709
                                                                  31/4709
             31/4725
                                                                  31/4725
             31/496
                                                                  31/495
             31/5377
                                                                  31/5377
             31/55
                                                                  31/55
   A61P
              3/10
                                                         A61P
                                                                   3/10
             9/10
                           101
                                                                   9/10
                                                                                   101
            19/02
                                                                  19/02
            35/00
                                                                  35/00
            37/02
                                                                  37/02
   C 0 7 D 209/44
                                                        C 0 7 D 209/44
           263/32
                                                                 -263/32
           401/12
                                                                 401/12
           405/12
                                                                 405/12
           409/12
                                                                 409/12
           413/12
                                                                 413/12
           413/14
                                                                 413/14
           417/12
                                                                 417/12
Fターム(参考) 40055 AA01 BA02 BA16 BB04 BB10
                     BB11 CA02 CA05 CA06 DA01
               4C056 AA01 AB01 AC02 AD01 AE03
                     BA03 BA07 BA08 BB01 BC01
               4C053 AA01 AA03 BB07 BB08 CC03
                     CC06 CC07 CC08 CC10 CC12
                     CC17 CC52 CC54 CC62 CC76
                     CC94 DD07 DD16 DD12 DD14
                     DD15 DD19 DD20 EE01
```

4C086 AA01 AA02 AA03 BC10 BC17 BC21 BC28 BC30 BC33 BC69 BC70 BC73 BC82 BC84 GA01 GA02 GA04 GA07 GA08 GA09 GA10 MA01 MA04 NA14 ZA45 ZA96 ZB07 ZB15 ZB26 ZC03

4C204 8B01 CB04 DB01 EB01 FB20

ZC35

GE01

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

# **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:			
☐ BLACK BORDERS			
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES			
FADED TEXT OR DRAWING			
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING			
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES			
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS			
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS			
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT			
REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY			
Потикр.			

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.